

```
{  
  "header": {  
    "resultCode": "00",  
    "resultMsg": "NORMAL SERVICE."  
  },  
  "body": {  
    "pageNo": 1,  
    "totalCount": 52370,  
    "numOfRows": 100,  
    "items": [  
      {  
        "ITEM_SEQ": "195500002",  
        "ITEM_NAME": "종근당염산에페드린정",  
        "ENTP_NAME": "(주)종근당",  
        "ITEM_PERMIT_DATE": "19550117",  
        "CNSGN_MANUF": null,  
        "ETC_OTC_CODE": "전문의약품",  
        "CHART": "본품은 백색의 정제다.",  
        "BAR_CODE": "8806433032005",  
        "MATERIAL_NAME": "총량 : 1정 중 80밀리그램|성분명 : 염산에페드린|분량 : 25|단위 : 밀리그램|규격 : KP|성분정보 : |  
        "비고": "",  
        "EE_DOC_ID": "https://nedrug.mfds.go.kr/pbp/cmn/pdfDownload/195500002/EE",  
        "UD_DOC_ID": "https://nedrug.mfds.go.kr/pbp/cmn/pdfDownload/195500002/UD",  
        "NB_DOC_ID": "https://nedrug.mfds.go.kr/pbp/cmn/pdfDownload/195500002/NB",  
        "INSERT_FILE": "",  
        "STORAGE_METHOD": "기밀용기에 넣어 건냉암소에 보관.",  
        "VALID_TERM": "제조일로부터 36 개월",  
        "REEXAM_TARGET": null,  
        "REEXAM_DATE": null,  
        "PACK_UNIT": "",  
        "EDI_CODE": null,  
        "DOC_TEXT": "",  
        "PERMIT_KIND_NAME": "허가",  
        "ENTP_NO": "1459",  
        "MAKE_MATERIAL_FLAG": null,  
        "NEWDRUG_CLASS_NAME": "",  
        "INDUTY_TYPE": "의약품",  
        "CANCEL_DATE": "20200101",  
        "CANCEL_NAME": "유효기간만료",  
        "CHANGE_DATE": "20151217",  
        "NARCOTIC_KIND_CODE": null,  
        "GBN_NAME": "효능효과변경, 2015-12-17/용법용량변경, 2015-12-17/사용상주의사항변경(부작용포함), 2015-12-17/효능효과변경, 1995-01-01/용법용량변경, 1995-01-01/사용상주의사항변경(부작용포함), 1995-01-01",  
        "TOTAL_CONTENT": "1정 중 80밀리그램",  
        "EE_DOC_DATA": "<DOC title=\"효능효과\" type=\"EE\">\r\n        <SECTION title=\"\">\r\n          <ARTICLE title=\"1. 다음 질환에서의 기침 : 기관지천식, 감기, 급&#8226;만성기관지염, 상기도염\" />\r\n          <ARTICLE title=\"2. 비점막의 충혈·종창\" />\r\n        </SECTION>\r\n      </DOC>",  
        "UD_DOC_DATA": "<DOC title=\"용법용량\" type=\"UD\">\r\n        <SECTION title=\"\">\r\n          <ARTICLE title=\"\" />\r\n          <PARAGRAPH tagName=\"p\" textIndent=\"\" marginLeft=\"\"><! [CDATA[성인 : 에페드린염산염으로서 1회 12.5 ~ 25 mg 1일 1 ~ 3회 경구투여한다.] ]></PARAGRAPH>\r\n          <PARAGRAPH tagName=\"p\" textIndent=\"\" marginLeft=\"\"><! [CDATA[증상에 따라 적절히 증감한다.] ]></PARAGRAPH>\r\n        </SECTION>\r\n      </DOC>",  
        "NB_DOC_DATA": "<DOC title=\"사용상주의사항\" type=\"NB\">\r\n        <SECTION title=\"\">\r\n          <ARTICLE title=\"1. 경고\" />\r\n          <PARAGRAPH tagName=\"p\" textIndent=\"\" marginLeft=\"\"><! [CDATA[암플주사제는 용기 절단시 유리파편이 혼입되어, 이상반응을 초래할 수 있으므로 사용시 유리파편 혼입이 최소화 될 수 있도록 신중하게 절단사용하되, 특히 어린이, 노약자 사용시에는 각별히 주의할 것(유리앰플주사제에 한함).]]></PARAGRAPH>\r\n          </ARTICLE>\r\n          <ARTICLE title=\"2. 다음 환자에는 투여하지 말 것.\" />\r\n          <PARAGRAPH tagName=\"p\" textIndent=\"\" marginLeft=\"\"><! [CDATA[1] 이 약 및 이 약의 구성성분에 과민반응 환자]]></PARAGRAPH>\r\n          <PARAGRAPH tagName=\"p\" textIndent=\"\" marginLeft=\"\"><! [CDATA[2] 고혈압 환자]]></PARAGRAPH>\r\n          <PARAGRAPH tagName=\"p\" textIndent=\"\" marginLeft=\"\"><! [CDATA[3] 갑상샘종독증 환자]]></PARAGRAPH>\r\n          <PARAGRAPH tagName=\"p\" textIndent=\"\" marginLeft=\"\"><! [CDATA[4] 녹내장 환자]]></PARAGRAPH>\r\n          <PARAGRAPH tagName=\"p\" textIndent=\"\" marginLeft=\"\"><! [CDATA[5] 당뇨병 환자]]></PARAGRAPH>\r\n          <PARAGRAPH tagName=\"p\" textIndent=\"\" marginLeft=\"\"><! [CDATA[6] 전립선비대증 환자]]></PARAGRAPH>\r\n        </SECTION>\r\n      </DOC>"  
      }  
    ]  
  }  
}
```

marginLeft=\"\"><![CDATA[7] 크롬친화세포종 환자]]></PARAGRAPH>\r\n <PARAGRAPH tagName=\"p\" textIndent=\"\" marginLeft=\"\"><![CDATA[8] MA0억제제를 투여중이거나 투여를 중지한 지 2주 이내인 환자]]></PARAGRAPH>\r\n <ARTICLE>\r\n <ARTICLE title=\"3. 다음 환자에는 신중히 투여할 것.\"><PARAGRAPH tagName=\"p\" textIndent=\"\" marginLeft=\"\"><![CDATA[1] 디기탈리스제제를 투여 받고 있는 환자]]></PARAGRAPH>\r\n <PARAGRAPH tagName=\"p\" textIndent=\"\" marginLeft=\"\"><![CDATA[2] 심질환 환자]]></PARAGRAPH>\r\n <PARAGRAPH tagName=\"p\" textIndent=\"\" marginLeft=\"\"><![CDATA[3] 소아]]></PARAGRAPH>\r\n <PARAGRAPH tagName=\"p\" textIndent=\"\" marginLeft=\"\"><![CDATA[4] 갑상샘기능항진증, 폐쇄각녹내장 및 신장애 환자]]></PARAGRAPH>\r\n <ARTICLE>\r\n <ARTICLE title=\"4. 이상반응\">\r\n <PARAGRAPH tagName=\"p\" textIndent=\"\" marginLeft=\"\"><![CDATA[1] 순환기계 : 심계항진, 빈맥, 전흉부 통증, 혈압상승, 심실성 부정맥이 나타날 수 있으며, 분만중의 주사시에는 태아에 빈맥이 나타날 수 있다.]></PARAGRAPH>\r\n <PARAGRAPH tagName=\"p\" textIndent=\"\" marginLeft=\"\"><![CDATA[2] 정신신경계 : 어지럼, 두통, 두중감, 진전, 신경과민, 불면, 발한, 갈증, 무력감, 근무력증 등이 나타날 수 있다.]></PARAGRAPH>\r\n <PARAGRAPH tagName=\"p\" textIndent=\"\" marginLeft=\"\"><![CDATA[3] 소화기계 : 구역, 구토, 식욕부진 등이 나타날 수 있다.]></PARAGRAPH>\r\n <PARAGRAPH tagName=\"p\" textIndent=\"\" marginLeft=\"\"><![CDATA[4] 비뇨기계 : 배뇨장애가 나타날 수 있다.]></PARAGRAPH>\r\n <PARAGRAPH tagName=\"p\" textIndent=\"\" marginLeft=\"\"><![CDATA[5] 과민반응 : 발진 등이 나타날 수 있으므로 이러한 경우에는 투여를 중지한다.]></PARAGRAPH>\r\n <PARAGRAPH tagName=\"p\" textIndent=\"\" marginLeft=\"\"><![CDATA[6] 기타 : 구갈이 나타날 수 있다.]></PARAGRAPH>\r\n <ARTICLE title=\"5. 일반적 주의\">\r\n <PARAGRAPH tagName=\"p\" textIndent=\"\" marginLeft=\"\"><![CDATA[1] 과도하게 투여를 계속하는 경우 부정맥 또는 심정지를 일으킬 수 있으므로 주사의 경우에는 특히 주의한다.]></PARAGRAPH>\r\n <PARAGRAPH tagName=\"p\" textIndent=\"\" marginLeft=\"\"><![CDATA[2] 용법·용량에 맞게 투여하여도 효과가 나타나지 않는 경우에는 이 약이 적당하지 않은 것으로 생각하고 투여를 중지한다. 특히 소아에 투여 시에는 사용법을 정확히 지도하고 경과를 충분히 관찰한다.]></PARAGRAPH>\r\n <ARTICLE title=\"6. 상호작용\">\r\n <PARAGRAPH tagName=\"p\" textIndent=\"\" marginLeft=\"\"><![CDATA[1] 갑상선제제(티록신, 리오티로닌 등)와 병용투여 시 이 약의 작용이 증가될 수 있으므로 감량하는 등 신중히 투여한다.]></PARAGRAPH>\r\n <PARAGRAPH tagName=\"p\" textIndent=\"\" marginLeft=\"\"><![CDATA[2] 클로로포름, 시클로프로판, 할로탄 등의 할로겐화 마취제와 병용투여 시 심실성 부정맥을 일으킬 수 있으므로 병용을 피한다.]></PARAGRAPH>\r\n <PARAGRAPH tagName=\"p\" textIndent=\"\" marginLeft=\"\"><![CDATA[3] 이 약을 에피네프린, 이소프로테레놀 등의 카테콜아민류와 병용하면 부정맥 또는 심정지를 일으킬 수 있으므로 병용투여하지 않는다.]></PARAGRAPH>\r\n <PARAGRAPH tagName=\"p\" textIndent=\"\" marginLeft=\"\"><![CDATA[4] 테오필린과 병용으로 구역, 신경질, 불면이 증가될 수 있다.]></PARAGRAPH>\r\n <PARAGRAPH tagName=\"p\" textIndent=\"\" marginLeft=\"\"><![CDATA[5] 에르고타민은 혈관수축 및 혈압상승효과를 증가시키므로 에르고타민과 병용을 권장하지 않는다.]></PARAGRAPH>\r\n <ARTICLE>\r\n <ARTICLE title=\"7. 임부 및 수유부에 대한 투여\">\r\n <PARAGRAPH tagName=\"p\" textIndent=\"\" marginLeft=\"\"><![CDATA[1] 에페드린은 태반을 통과하고 태아의 심박수 및 심장박동 변동성을 증가시키므로 임부 또는 임신하고 있을 가능성이 있는 여성에서 이 약의 사용은 피해야 한다.]></PARAGRAPH>\r\n <PARAGRAPH tagName=\"p\" textIndent=\"\" marginLeft=\"\"><![CDATA[2] 이 약은 모유로 이행되므로 수유중에는 투여하지 않는다. 수유 중 이 약을 투여 받은 수유부의 영아에서 과민성 및 수면형태 장애가 보고되었다.]></PARAGRAPH>\r\n <ARTICLE>\r\n <ARTICLE title=\"8. 고령자에 대한 투여\">\r\n <PARAGRAPH tagName=\"p\" textIndent=\"\" marginLeft=\"\"><![CDATA[1] 고령자는 생리 기능이 저하되어 있으므로 감량하는 등 주의한다.]></PARAGRAPH>\r\n <ARTICLE>\r\n <ARTICLE title=\"9. 적용상의 주의\">\r\n <PARAGRAPH tagName=\"p\" textIndent=\"\" marginLeft=\"\"><![CDATA[1] 특수한 경우를 제외하고는 정맥주사 및 유제로 사용하지 않는다.]></PARAGRAPH>\r\n <ARTICLE>\r\n <ARTICLE title=\"10. 저장상의 주의사항\">\r\n <PARAGRAPH tagName=\"p\" textIndent=\"\" marginLeft=\"\"><![CDATA[1] 차광하여 보관한다.]></PARAGRAPH>\r\n <ARTICLE>\r\n <SECTION>\r\n <DOC>

"PN\_DOC\_DATA": null,  
"MAIN\_ITEM\_INGR": "[M040420]염산에페드린",  
"INGR\_NAME": "[M040450]옥수수전분 [M040484]유당 [M239948]탈크 [M239964]스테아린산마그네슘"

,  
{

"ITEM\_SEQ": "195500005",  
"ITEM\_NAME": "중증5%포도당생리식염액(수출명:5%DextroseinnormalsalineInj.)",  
"ENTP\_NAME": "제이더블유중외제약(주)",  
"ITEM\_PERMIT\_DATE": "19550412",  
"CNSGN\_MANUF": "제이더블유생명과학(주)",  
"ETC\_OTC\_CODE": "전문의약품",  
"CHART": "풀리프로필렌, 다층필름플라스틱용기에 든 무색 투명한 액.\n",  
"BAR\_CODE": "8806449022106,8806449022113,8806449022120,8806449022137,8806449022205,8806449022212,8806449022229",  
"MATERIAL\_NAME": "총량 : 1000밀리리터|성분명 : 포도당|분량 : 50|단위 : 그램|규격 : USP|성분정보 : |비고 : ;총량 : 1000밀리리터|성분명 : 염화나트륨|분량 : 9|단위 : 그램|규격 : KP|성분정보 : |비고 : ;",  
"EE\_DOC\_ID": "https://nedrug.mfds.go.kr/pbp/cmn/pdfDownload/195500005/EE",

"UD\_DOC\_ID": "https://nedrug.mfds.go.kr/pbp/cmn/pdfDownload/195500005/UD",  
"NB\_DOC\_ID": "https://nedrug.mfds.go.kr/pbp/cmn/pdfDownload/195500005/NB",  
"INSERT\_FILE": "",  
"STORAGE\_METHOD": "밀봉용기",  
"VALID\_TERM": "제조일로부터 36 개월, 제조일로부터 18 개월",  
"REEXAM\_TARGET": null,  
"REEXAM\_DATE": null,  
"PACK\_UNIT": "",  
"EDI\_CODE": "644902212,644902220",  
"DOC\_TEXT": "",  
"PERMIT\_KIND\_NAME": "신고",  
"ENTP\_NO": "1302",  
"MAKE\_MATERIAL\_FLAG": null,  
"NEWDRUG\_CLASS\_NAME": "",  
"INDUTY\_TYPE": "의약품",  
"CANCEL\_DATE": null,  
"CANCEL\_NAME": "정상",  
"CHANGE\_DATE": "20210827",  
"NARCOTIC\_KIND\_CODE": null,  
"GBN\_NAME": "저장방법 및 사용(유효)기간, 2021-08-27/성상, 2021-08-27/저장방법 및 유효기간(사용기간)변경, 2019-07-24/성상변경, 2019-07-24/사용상주의사항변경(부작용포함), 2019-01-07/효능효과변경, 2007-02-03/용법용량변경, 2007-02-03/사용상주의사항변경(부작용포함), 2007-02-03/제품명칭변경, 2001-08-20/저장방법 및 유효기간(사용기간)변경, 1998-08-20/저장방법 및 유효기간(사용기간)변경, 1998-03-30/저장방법 및 유효기간(사용기간)변경, 1998-02-28/저장방법 및 유효기간(사용기간)변경, 1997-02-26/성상변경, 1997-02-26/저장방법 및 유효기간(사용기간)변경, 1995-07-01/제품명칭변경, 1991-06-25/성상변경, 1991-05-10/사용상주의사항변경(부작용포함), 1990-05-18/용법용량변경, 1990-05-18/효능효과변경, 1990-05-18/사용상주의사항변경(부작용포함), 1990-03-16/저장방법 및 유효기간(사용기간)변경, 1986-11-01/사용상주의사항변경(부작용포함), 1982-02-01/저장방법 및 유효기간(사용기간)변경, 1982-02-01/용법용량변경, 1982-02-01/효능효과변경, 1982-02-01/성상변경, 1982-02-01",  
"TOTAL\_CONTENT": "1000",  
"EE\_DOC\_DATA": "<DOC title=\"효능효과\" type=\"EE\">\r\n<SECTION title=\"\">\r\n<ARTICLE title=\"\">\r\n<PARAGRAPH tagName=\"p\" textIndent=\"\" marginLeft=\"\"><![CDATA[○ 탈수증, 수술전후 등의 수분 · 전해질 보급]]></PARAGRAPH>\r\n<PARAGRAPH tagName=\"p\" textIndent=\"\" marginLeft=\"\"><![CDATA[○ 에너지 보급]]></PARAGRAPH>\r\n</ARTICLE>\r\n<SECTION title=\"\">\r\n<ARTICLE title=\"\">\r\n<PARAGRAPH tagName=\"p\" textIndent=\"\" marginLeft=\"\"><![CDATA[보통 성인 1일 500 ~ 1,000mL를 2 ~ 3회 나누어 점적 정맥주사한다.]]></PARAGRAPH>\r\n<PARAGRAPH tagName=\"p\" textIndent=\"\" marginLeft=\"\"><![CDATA[투여속도는 시간당 250 ~ 500mL(분당 60 ~ 120방울)이고, 영 · 유아의 경우 시간당 15 ~ 60mL(분당 4 ~ 15방울), 고령자의 경우 시간당 250mL(분당 60방울)로 한다.]]></PARAGRAPH>\r\n<PARAGRAPH tagName=\"p\" textIndent=\"\" marginLeft=\"\"><![CDATA[투여량, 투여속도는 연령, 체중, 증상에 따라 적절히 증감한다.]]></PARAGRAPH>\r\n</ARTICLE>\r\n<SECTION title=\"\">\r\n<ARTICLE title=\"\">\r\n<PARAGRAPH tagName=\"p\" textIndent=\"\" marginLeft=\"\"><![CDATA[1. 경고&lt;br&gt;함유제제를 정맥주사하는 환자는 치아민(B<sub>1</sub>) 소모율이 높기 때문에 순간적으로 치명적인 치아민 결핍을 초래할 가능성이 있다.]]></PARAGRAPH>\r\n</ARTICLE>\r\n<ARTICLE title=\"\">\r\n<PARAGRAPH tagName=\"p\" textIndent=\"\" marginLeft=\"\"><![CDATA[1] 수분과다상태 환자]]></PARAGRAPH>\r\n<PARAGRAPH tagName=\"p\" textIndent=\"\" marginLeft=\"\"><![CDATA[2] 저장성 탈수증 환자]]></PARAGRAPH>\r\n<PARAGRAPH tagName=\"p\" textIndent=\"\" marginLeft=\"\"><![CDATA[3] 저칼륨혈증 환자]]></PARAGRAPH>\r\n<PARAGRAPH tagName=\"p\" textIndent=\"\" marginLeft=\"\"><![CDATA[4] 고나트륨혈증 환자]]></PARAGRAPH>\r\n</ARTICLE>\r\n<ARTICLE title=\"\">\r\n<PARAGRAPH tagName=\"p\" textIndent=\"\" marginLeft=\"\"><![CDATA[1] 신질환에서 기인한 신부전 환자]]></PARAGRAPH>\r\n<PARAGRAPH tagName=\"p\" textIndent=\"\" marginLeft=\"\"><![CDATA[2] 심부전 환자]]></PARAGRAPH>\r\n<PARAGRAPH tagName=\"p\" textIndent=\"\" marginLeft=\"\"><![CDATA[3] 고장성 탈수증 환자]]></PARAGRAPH>\r\n<PARAGRAPH tagName=\"p\" textIndent=\"\" marginLeft=\"\"><![CDATA[4] 폐쇄성 요로질환에 의한 요량감소가 있는 환자]]></PARAGRAPH>\r\n<PARAGRAPH tagName=\"p\" textIndent=\"\" marginLeft=\"\"><![CDATA[5] 당뇨병 환자]]></PARAGRAPH>\r\n<PARAGRAPH tagName=\"p\" textIndent=\"\" marginLeft=\"\"><![CDATA[6] 고염소혈증 환자]]></PARAGRAPH>\r\n<PARAGRAPH tagName=\"p\" textIndent=\"\" marginLeft=\"\"><![CDATA[7] 저나트륨혈증(120 mmol/L 미만) 환자]]></PARAGRAPH>\r\n</ARTICLE>\r\n<ARTICLE title=\"\">\r\n<PARAGRAPH tagName=\"p\" textIndent=\"\" marginLeft=\"\"><![CDATA[1] 대량 · 급속투여에 의해 뇌부종, 폐부종, 말초부종, 산증, 수증독이 나타날 수 있다.]]></PARAGRAPH>\r\n<PARAGRAPH tagName=\"p\" textIndent=\"\" marginLeft=\"\"><![CDATA[2] 신생아, 미숙아에 급속투여(시간당 100mL 이상)하는 경우 수증독이 나타날 수 있다.]]></PARAGRAPH>\r\n<PARAGRAPH tagName=\"p\" textIndent=\"\" marginLeft=\"\"><![CDATA[3] 주입정맥에서 혈전증이 나타날 수 있다.]]></PARAGRAPH>\r\n</ARTICLE>\r\n<ARTICLE title=\"\">\r\n<PARAGRAPH tagName=\"p\" textIndent=\"\" marginLeft=\"\"><![CDATA[4] 이상반응]]></PARAGRAPH>\r\n<PARAGRAPH tagName=\"p\" textIndent=\"\" marginLeft=\"\"><![CDATA[5] 일반적 주의]]></PARAGRAPH>\r\n<PARAGRAPH tagName=\"p\" textIndent=\"\" marginLeft=\"\"><![CDATA[6] 혈당, 혈청 전해질, 체액]]></PARAGRAPH>

평형을 정기적으로 모니터링해야 한다.]></PARAGRAPH>\r\n </ARTICLE>\r\n <ARTICLE title=\"6. 임부, 수유부, 가임여성, 신생아, 유아, 소아, 고령자에 대한 투여\">\r\n <PARAGRAPH tagName=\"p\" textIndent=\"\"\">"PN\_DOC\_DATA": null,  
"MAIN\_ITEM\_INGR": "[M040702]포도당 | [M040426]염화나트륨",  
"INGR\_NAME": "[M040534]주사용수"

{},

{

"ITEM\_SEQ": "195500006",  
"ITEM\_NAME": "중외5%포도당주사액",  
"ENTP\_NAME": "제이더블유중외제약(주)",  
"ITEM\_PERMIT\_DATE": "19550413",  
"CNSGN\_MANUF": "제이더블유생명과학(주)",  
"ETC\_OTC\_CODE": "전문의약품",  
"CHART": "풀리프로필렌, 다층필름플라스틱용기에 든 무색 투명한 액",  
"BAR\_CODE": "8806449022304,8806449022311,8806449022328,8806449022335,8806449022403,8806449022410,8806449022427,8806449022434,8806449022502,8806449022519,8806449022526,8806449022533,8806449022601,8806449022618,8806449022625,8806449022632,8806449022649,8806449022700,8806449022717,8806449022724,8806449022731,8806449135707,8806449135714,8806449135721",  
"MATERIAL\_NAME": "총량 : 1000밀리리터|성분명 : 포도당|분량 : 50|단위 : 그램|규격 : KP|성분정보 : |비고 :",  
"EE\_DOC\_ID": "https://nedrug.mfds.go.kr/pbp/cmn/pdfDownload/195500006/EE",  
"UD\_DOC\_ID": "https://nedrug.mfds.go.kr/pbp/cmn/pdfDownload/195500006/UD",  
"NB\_DOC\_ID": "https://nedrug.mfds.go.kr/pbp/cmn/pdfDownload/195500006/NB",  
"INSERT\_FILE": "",  
"STORAGE\_METHOD": "밀봉용기\n",  
"VALID\_TERM": "제조일로부터 36 개월",  
"REEXAM\_TARGET": null,  
"REEXAM\_DATE": null,  
"PACK\_UNIT": "",  
"EDI\_CODE": "644902232,644902233,644902241,644902243,644902252,644902262,644902272",  
"DOC\_TEXT": "",  
"PERMIT\_KIND\_NAME": "신고",  
"ENTP\_NO": "1302",

"MAKE\_MATERIAL\_FLAG": null,  
"NEWDRUG\_CLASS\_NAME": "",  
"INDUTY\_TYPE": "의약품",  
"CANCEL\_DATE": null,  
"CANCEL\_NAME": "정상",  
"CHANGE\_DATE": "20210820",  
"NARCOTIC\_KIND\_CODE": null,  
"GBN\_NAME": "성상, 2021-08-20/성상변경, 2019-07-30/사용상주의사항변경(부작용포함), 2019-01-07/저장방법 및 유효기간(사용기간)변경, 1998-08-20/저장방법 및 유효기간(사용기간)변경, 1998-03-30/저장방법 및 유효기간(사용기간)변경, 1998-02-28/저장방법 및 유효기간(사용기간)변경, 1997-03-25/성상변경, 1997-03-25/성상변경, 1991-05-08/사용상주의사항변경(부작용포함), 1990-03-31/성상변경, 1988-11-11/저장방법 및 유효기간(사용기간)변경, 1984-03-27/사용상주의사항변경(부작용포함), 1980-06-16/용법용량변경, 1980-06-16/효능효과변경, 1980-06-16",  
"TOTAL\_CONTENT": "1000",  
"EE\_DOC\_DATA": "<DOC title=\"효능효과\" type=\"EE\">\r\n<SECTION title=\"\">\r\n<ARTICLE title=\"1. 탈수증 특히 수분결핍시의 수분보급\">\r\n<ARTICLE title=\"2. 주사제의 용해희석제\">\r\n</SECTION>\r\n</DOC>",  
"UD\_DOC\_DATA": "<DOC title=\"용법용량\" type=\"UD\">\r\n<SECTION title=\"\">\r\n<ARTICLE title=\"\">\r\n<PARAGRAPH tagName=\"p\" textIndent=\"\" marginLeft=\"\"><![CDATA[(주사제)]]></PARAGRAPH>\r\n<PARAGRAPH tagName=\"p\" textIndent=\"\" marginLeft=\"\"><![CDATA[(5%)]]></PARAGRAPH>\r\n<PARAGRAPH tagName=\"p\" textIndent=\"0\" marginLeft=\"2\"><![CDATA[○ 성인 : 1회 500~1000 mL 정맥주사한다.]]></PARAGRAPH>\r\n<PARAGRAPH tagName=\"p\" textIndent=\"0\" marginLeft=\"2\"><![CDATA[○ 점적정맥주사 속도는 포도당으로서 시간당 0.5 g/kg 이하로 한다.]]></PARAGRAPH>\r\n<PARAGRAPH tagName=\"p\" textIndent=\"0\" marginLeft=\"2\"><![CDATA[○ 주사제의 용해 희석에는 적당량을 사용한다.]]></PARAGRAPH>\r\n<PARAGRAPH tagName=\"p\" textIndent=\"0\" marginLeft=\"2\"><![CDATA[연령, 증상에 따라 적절히 증감한다.]]></PARAGRAPH>\r\n</ARTICLE>\r\n</SECTION>\r\n</DOC>",  
"NB\_DOC\_DATA": "<DOC title=\"사용상의주의사항\" type=\"NB\">\r\n<SECTION title=\"\">\r\n<ARTICLE title=\"1. 경고\">\r\n<PARAGRAPH tagName=\"p\" textIndent=\"\" marginLeft=\"\"><![CDATA[1] 앰플주사제는 용기 절단시 유리파편이 혼입되어, 이상반응을 초래할 수 있으므로 사용시 유리파편 혼입이 최소화 될 수 있도록 신중하게 절단 사용하되, 특히 어린이, 노약자 사용시에는 각별히 주의할 것(앰플제에 함함.).]></PARAGRAPH>\r\n<PARAGRAPH tagName=\"p\" textIndent=\"\" marginLeft=\"\"><![CDATA[2] 포도당 함유제제를 정맥주사하는 환자는 치아민(비타민 B<sub>1</sub>)소모율이 높기 때문에 순간적으로 치명적인 치아민 결핍을 초래할 가능성이 있음.]]></PARAGRAPH>\r\n</ARTICLE>\r\n<ARTICLE title=\"2. 다음 환자에는 투여하지 말 것.\">\r\n<PARAGRAPH tagName=\"p\" textIndent=\"\" marginLeft=\"\"><![CDATA[1] 저장성 탈수증 환자]]></PARAGRAPH>\r\n<PARAGRAPH tagName=\"p\" textIndent=\"\" marginLeft=\"\"><![CDATA[2] 수분과다 상태 환자]]></PARAGRAPH>\r\n<PARAGRAPH tagName=\"p\" textIndent=\"\" marginLeft=\"\"><![CDATA[3] 고혈당 환자]]></PARAGRAPH>\r\n<PARAGRAPH tagName=\"p\" textIndent=\"\" marginLeft=\"\"><![CDATA[4] 산증 환자]]></PARAGRAPH>\r\n<PARAGRAPH tagName=\"p\" textIndent=\"\" marginLeft=\"\"><![CDATA[5] 저칼륨혈증 환자]]></PARAGRAPH>\r\n<PARAGRAPH tagName=\"p\" textIndent=\"\" marginLeft=\"\"><![CDATA[6] 고삼투압성 혼수 환자]]></PARAGRAPH>\r\n<PARAGRAPH tagName=\"p\" textIndent=\"\" marginLeft=\"\"><![CDATA[7] 내당불내증 환자]]></PARAGRAPH>\r\n<PARAGRAPH tagName=\"p\" textIndent=\"\" marginLeft=\"\"><![CDATA[8] 무뇨증, 간성혼수 환자]]></PARAGRAPH>\r\n<PARAGRAPH tagName=\"p\" textIndent=\"\" marginLeft=\"\"><![CDATA[9] 이 약 및 이 약에 포함된 성분에의 과민반응 환자]]></PARAGRAPH>\r\n<PARAGRAPH tagName=\"p\" textIndent=\"\" marginLeft=\"\"><![CDATA[10] 고장액은 탈수증세가 있는 척추관내출혈, 두개내출혈, 진전성망환자에게는 투여하지 않는다.]]></PARAGRAPH>\r\n</ARTICLE>\r\n<ARTICLE title=\"3. 다음 환자에는 신중히 투여할 것.\">\r\n<PARAGRAPH tagName=\"p\" textIndent=\"\" marginLeft=\"\"><![CDATA[1] 칼륨결핍 · 인산 결핍 · 마그네슘결핍경향이 있는 환자, 저나트륨혈증 환자]]></PARAGRAPH>\r\n<PARAGRAPH tagName=\"p\" textIndent=\"\" marginLeft=\"\"><![CDATA[2] 요붕증 환자]]></PARAGRAPH>\r\n<PARAGRAPH tagName=\"p\" textIndent=\"\" marginLeft=\"\"><![CDATA[3] 신부전 환자]]></PARAGRAPH>\r\n<PARAGRAPH tagName=\"p\" textIndent=\"\" marginLeft=\"\"><![CDATA[4] 코르티코스테로이드 · 코르티코트로핀 투여 환자]]></PARAGRAPH>\r\n<PARAGRAPH tagName=\"p\" textIndent=\"\" marginLeft=\"\"><![CDATA[5] 심부전 환자]]></PARAGRAPH>\r\n<PARAGRAPH tagName=\"p\" textIndent=\"\" marginLeft=\"\"><![CDATA[6] 심한 영양결핍 환자]]></PARAGRAPH>\r\n<PARAGRAPH tagName=\"p\" textIndent=\"\" marginLeft=\"\"><![CDATA[7] 치아민결핍 환자]]></PARAGRAPH>\r\n<PARAGRAPH tagName=\"p\" textIndent=\"\" marginLeft=\"\"><![CDATA[8] 패혈증 환자]]></PARAGRAPH>\r\n<PARAGRAPH tagName=\"p\" textIndent=\"\" marginLeft=\"\"><![CDATA[9] 중증 또는 외상 환자]]></PARAGRAPH>\r\n<PARAGRAPH tagName=\"p\" textIndent=\"\" marginLeft=\"\"><![CDATA[10] 심한 탈수 · 속 상태 환자]]></PARAGRAPH>\r\n<PARAGRAPH tagName=\"p\" textIndent=\"\" marginLeft=\"\"><![CDATA[11] 혈액희석(hemodilution) 환자]]></PARAGRAPH>\r\n<PARAGRAPH tagName=\"p\" textIndent=\"\" marginLeft=\"\"><![CDATA[12] 만성뇨독증 환자]]></PARAGRAPH>\r\n<PARAGRAPH tagName=\"p\" textIndent=\"\" marginLeft=\"\"><![CDATA[13] 당뇨환자]]></PARAGRAPH>\r\n<PARAGRAPH tagName=\"p\" textIndent=\"\" marginLeft=\"\"><![CDATA[14] 고장성액은 당뇨혼수, 곡물알러지 환자에는 신중히 투여한다.]]></PARAGRAPH>\r\n</ARTICLE>\r\n<ARTICLE title=\"4. 이상반응\">\r\n<PARAGRAPH tagName=\"p\" textIndent=\"\" marginLeft=\"\"><![CDATA[1] 대량급속 투여에 의해 전해질 상실을 일으킬 수 있으므로 신중히 투여한다.]]></PARAGRAPH>\r\n<PARAGRAPH tagName=\"p\" textIndent=\"\" marginLeft=\"\">

marginLeft=\\"\\"><! [CDATA[2] 권장용량을 초과하여 투과할 경우 bilirubin, lactate수치가 높아질 수 있다.]>

</PARAGRAPH>\r\n<PARAGRAPH tagName=\\"p\\" textIndent=\\"\\\" marginLeft=\\"\\"><! [CDATA[3] 저칼륨혈증, 고장성혼수(hyperosmolar coma), 산증(acidosis)]]></PARAGRAPH>\r\n<PARAGRAPH tagName=\\"p\\" textIndent=\\"\\\" marginLeft=\\"\\"><! [CDATA[4] 탈수증, 고삼투압증]]]></PARAGRAPH>\r\n<PARAGRAPH tagName=\\"p\\" textIndent=\\"\\\" marginLeft=\\"\\"><! [CDATA[5] 포도당 검출이 동반되는 다뇨증]]]>

</PARAGRAPH>\r\n<PARAGRAPH tagName=\\"p\\" textIndent=\\"\\\" marginLeft=\\"\\"><! [CDATA[6] 정맥주사는 체액 또는 용질과다상태를 유발, 체액전해질 불균형, 울혈, 폐부종을 일으킬 수 있다.]]]></PARAGRAPH>\r\n<PARAGRAPH tagName=\\"p\\" textIndent=\\"\\\" marginLeft=\\"\\"><! [CDATA[7] 내당불내증환자의 경우 고혈당, 신손실(renal loss)이 일어날 수 있다.]]]></PARAGRAPH>\r\n<PARAGRAPH tagName=\\"p\\" textIndent=\\"\\\" marginLeft=\\"\\"><! [CDATA[8] 열, 정맥염, 혈전증, 혈액의 유출, 주사부위 통증, 요독증]]]></PARAGRAPH>\r\n</ARTICLE>\r\n<ARTICLE title=\\"5. 일반적 주의\\"><\r\n<PARAGRAPH tagName=\\"p\\" textIndent=\\"\\\" marginLeft=\\"\\"><! [CDATA[1] 장기간의 투여는 인슐린 생성에 영향을 미칠 수 있다. 이를 낮추려면 인슐린을 함께 투여한다.]]]></PARAGRAPH>\r\n<PARAGRAPH tagName=\\"p\\" textIndent=\\"\\\" marginLeft=\\"\\"><! [CDATA[2] 수술후, 외상후, 또는 다른 내당불내증이 있는 경우 5%는 혈당조절하에 투여한다.]]]></PARAGRAPH>\r\n<PARAGRAPH tagName=\\"p\\" textIndent=\\"\\\" marginLeft=\\"\\"><! [CDATA[3] 혈청 전해질 검사를 한다.]]]>

</PARAGRAPH>\r\n<PARAGRAPH tagName=\\"p\\" textIndent=\\"\\\" marginLeft=\\"\\"><! [CDATA[4] 수분균형을 고려하여 투여한다.]]]></PARAGRAPH>\r\n<PARAGRAPH tagName=\\"p\\" textIndent=\\"\\\" marginLeft=\\"\\"><! [CDATA[5] 혈당농도의 조절을 한다.]]]></PARAGRAPH>\r\n<PARAGRAPH tagName=\\"p\\" textIndent=\\"\\\" marginLeft=\\"\\"><! [CDATA[6] 환자상태, 아세톤뇨, 혈중칼륨농도, 혈중인산농도 등의 수치에 유의한다.]]]></PARAGRAPH>\r\n</ARTICLE>\r\n<ARTICLE title=\\"6. 임부에 대한 투여\\"><\r\n<PARAGRAPH tagName=\\"p\\" textIndent=\\"\\\" marginLeft=\\"\\"><! [CDATA[1] 임신 중 투여에 대한 안전성이 확립되지 않았으므로 치료상의 유익성이 태아에 대한 잠재적 위험성을 상회한다고 판단되는 경우에만 투여한다.]]]></PARAGRAPH>\r\n<PARAGRAPH tagName=\\"p\\" textIndent=\\"\\\" marginLeft=\\"\\"><! [CDATA[2] 분만 중에 포도당을 함유한 용액을 정맥 투여할 경우, 산모에게 고혈당증을 초래할 수 있으며, 신생아의 반동저혈당증 뿐만 아니라, 태아의 고혈당증 및 대사성 산증을 일으킬 수 있다. 태아의 고혈당증은 태아의 인슐린 수치를 증가시킬 수 있으며, 이는 출산 후 신생아 저혈당증을 초래할 수 있다. 해당 약물을 투여하기 전에 환자에 대한 유익성과 위험성을 고려해야 한다.]]]></PARAGRAPH>\r\n</ARTICLE>\r\n<ARTICLE title=\\"7. 소아에 대한 투여\\"><\r\n<PARAGRAPH tagName=\\"p\\" textIndent=\\"\\\" marginLeft=\\"\\"><! [CDATA[신생아(특히 조산아나 저체중아의 경우)는 저혈당증 또는 고혈당증의 위험이 높아진다. 그러므로 잠재적인 장기간 부작용을 피하기 위한 적절한 혈당 조절을 할 수 있도록 면밀한 모니터링이 필요하다. 신생아의 저혈당증은 발작, 혼수, 뇌손상을 초래할 수 있다. 고혈당증은 뇌실내출혈, 박테리아 및 곰팡이 감염의 후기발병, 미숙아의 망막병증, 괴사성작은창자큰창자염, 기관지폐이형성증, 입원기간의 연장 및 사망과 관련된다.]]]></PARAGRAPH>\r\n</ARTICLE>\r\n<ARTICLE title=\\"8. 고령자에 대한 투여\\"><\r\n<PARAGRAPH tagName=\\"p\\" textIndent=\\"\\\" marginLeft=\\"\\"><! [CDATA[일반적으로 고령자는 생리기능이 저하되어 있으므로 신중히 투여한다.]]]></PARAGRAPH>\r\n</ARTICLE>\r\n<ARTICLE title=\\"9. 과량투여시의 처치\\"><\r\n<PARAGRAPH tagName=\\"p\\" textIndent=\\"\\\" marginLeft=\\"\\"><! [CDATA[고용량 투여로 인한 고혈당증이나, 당뇨(glucosuria)발생시 이에 대한 처치로 인슐린을 투여한다.]]]></PARAGRAPH>\r\n</ARTICLE>\r\n<ARTICLE title=\\"10. 적용상의 주의\\"><\r\n<PARAGRAPH tagName=\\"p\\" textIndent=\\"\\\" marginLeft=\\"\\"><! [CDATA[1] 피하 대량 투여에 의해 혈장으로부터 전해질이 이동해서 순환부전을 초래할 수 있고 국소자극이 심하므로 피하주사하지 않는 것이 바람직하다.]]]></PARAGRAPH>\r\n<PARAGRAPH tagName=\\"p\\" textIndent=\\"\\\" marginLeft=\\"\\"><! [CDATA[2] 개봉한 후에는 바로 사용하며, 사용한 잔액은 사용하지 않는다.]]]></PARAGRAPH>\r\n<PARAGRAPH tagName=\\"p\\" textIndent=\\"\\\" marginLeft=\\"\\"><! [CDATA[3] 윤주(輪注)하는 경우는 감염의 우려가 있으므로 주의한다.]]]></PARAGRAPH>\r\n<PARAGRAPH tagName=\\"p\\" textIndent=\\"\\\" marginLeft=\\"\\"><! [CDATA[4] 한랭기에는 체온정도로 따뜻하게 하여 사용한다.]]]></PARAGRAPH>\r\n<PARAGRAPH tagName=\\"p\\" textIndent=\\"\\\" marginLeft=\\"\\"><! [CDATA[5] 고장액을 투여하였을 경우 혈전정맥염을 일으킬 수 있으므로 신중히 투여한다.]]]></PARAGRAPH>\r\n<PARAGRAPH tagName=\\"p\\" textIndent=\\"\\\" marginLeft=\\"\\"><! [CDATA[6] 고농도액 투여의 급격한 중지에 의해 저혈당을 일으킬 수 있다.]]]></PARAGRAPH>\r\n<PARAGRAPH tagName=\\"p\\" textIndent=\\"\\\" marginLeft=\\"\\"><! [CDATA[7] 가용집반응(pseudoagglutination)이 나타날 수 있으므로 혈액과 동시에 투여하지 않는다.]]]></PARAGRAPH>\r\n<PARAGRAPH tagName=\\"p\\" textIndent=\\"\\\" marginLeft=\\"\\"><! [CDATA[8] 항생제, 비타민제, 간장액, 진통·진경제, 와파린 등 기타 여러 가지 타 약제를 혼합처방 사용할 때는 이상반응이 나타나는 수가 있으므로 다른 약물의 화학적 물리적 부작용을 충분히 숙지한 다음 신중히 관찰하면서 투여한다.]]]></PARAGRAPH>\r\n<PARAGRAPH tagName=\\"p\\" textIndent=\\"\\\" marginLeft=\\"\\"><! [CDATA[9] 다른 약물을 혼합시 용기 혹은 마개와의 상호작용에 유의하고, 혼합 즉시 사용한다.]]]></PARAGRAPH>\r\n<PARAGRAPH tagName=\\"p\\" textIndent=\\"\\\" marginLeft=\\"\\"><! [CDATA[10] 용기에 있는 공기로 인한 공기색전증의 가능성을 피하기 위하여 연속하여 연결해서는 안 된다.]]]></PARAGRAPH>\r\n</ARTICLE>\r\n</SECTION>\r\n</DOC>,

"PN\_DOC\_DATA": null,

"MAIN\_ITEM\_INGR": "[M040702]포도당",

"INGR\_NAME": "[M040534]주사용수"

},

{

"ITEM\_SEQ": "195500014",

"ITEM\_NAME": "영신단",

"ENTP\_NAME": "엔비케이제약(주)",

"ITEM\_PERMIT\_DATE": "19551008",

"CNSGN\_MANUF": null,

"ETC\_OTC\_CODE": "일반의약품",

"CHART": "흑갈색의 환제",  
"BAR\_CODE": "8806590018300,8806590018317,8806590018324,8806927017105,8806927017112,8806927017129",  
"MATERIAL\_NAME": "총량 : 1환(2.5g) 중|성분명 : 육계|분량 : 200|단위 : 밀리그램|규격 : KP|성분정보 : |비고 : ;  
총량 : 1환(2.5g) 중|성분명 : 육수수전분|분량 : 1.525|단위 : 그램|규격 : KP|성분정보 : |비고 : ;총량 : 1환(2.5g)  
중|성분명 : 건강|분량 : 200|단위 : 밀리그램|규격 : KP|성분정보 : |비고 : ;총량 : 1환(2.5g) 중|성분명 : 향부자|분량  
: 90|단위 : 밀리그램|규격 : KP|성분정보 : |비고 : ;총량 : 1환(2.5g) 중|성분명 : 진피|분량 : 30|단위 : 밀리그램|규격 : KP|성분정보 : |비고 : ;  
총량 : 1환(2.5g) 중|성분명 : 감초|분량 : 30|단위 : 밀리그램|규격 : KP|성분정보 : |비고 : ;총량 : 1환(2.5g)  
중|성분명 : 고량강|분량 : 20|단위 : 밀리그램|규격 : KP|성분정보 : |비고 : ;총량 : 1환(2.5g) 중|성분명 : 정향|분량  
: 10|단위 : 밀리그램|규격 : KP|성분정보 : |비고 : ;총량 : 1환(2.5g) 중|성분명 : 박하|분량 : 5|단위 : 밀리그램|규  
격 : KP|성분정보 : |비고 : ",  
"EE\_DOC\_ID": "https://nedrug.mfds.go.kr/pbp/cmn/pdfDownload/195500014/EE",  
"UD\_DOC\_ID": "https://nedrug.mfds.go.kr/pbp/cmn/pdfDownload/195500014/UD",  
"NB\_DOC\_ID": "https://nedrug.mfds.go.kr/pbp/cmn/pdfDownload/195500014/NB",  
"INSERT\_FILE": "",  
"STORAGE\_METHOD": "기밀용기, 실온보관(1-30°C)\r\n",  
"VALID\_TERM": "제조일로부터 24 개월",  
"REEXAM\_TARGET": null,  
"REEXAM\_DATE": null,  
"PACK\_UNIT": "",  
"EDI\_CODE": null,  
"DOC\_TEXT": "",  
"PERMIT\_KIND\_NAME": "신고",  
"ENTP\_NO": "1309",  
"MAKE\_MATERIAL\_FLAG": null,  
"NEWDRUG\_CLASS\_NAME": "",  
"INDUTY\_TYPE": "의약품",  
"CANCEL\_DATE": "20200512",  
"CANCEL\_NAME": "취하",  
"CHANGE\_DATE": "20120224",  
"NARCOTIC\_KIND\_CODE": null,  
"GBN\_NAME": "사용상주의사항변경(부작용포함), 2012-02-24/용법용량변경, 2012-02-24/효능효과변경, 2012-02-24/사용상  
주의사항변경(부작용포함), 2009-04-30/용법용량변경, 2009-04-30/효능효과변경, 2009-04-30/저장방법 및 유효기간(사용기  
간)변경, 2005-12-06/사용상주의사항변경(부작용포함), 2004-07-25/사용상주의사항변경(부작용포함), 1996-05-02/용법용량  
변경, 1996-05-02/효능효과변경, 1996-05-02/사용상주의사항변경(부작용포함), 1995-01-01/용법용량변경, 1995-01-01/효  
능효과변경, 1995-01-01/효능효과변경, 1993-09-15/저장방법 및 유효기간(사용기간)변경, 1985-12-10/저장방법 및 유효기  
간(사용기간)변경, 1981-06-09/용법용량변경, 1981-06-09/성상변경, 1981-06-09",  
"TOTAL\_CONTENT": "1환(2.5g) 중",  
"EE\_DOC\_DATA": "<DOC title=\"효능효과\" type=\"EE\">\r\n<SECTION title=\"\">\r\n<ARTICLE  
title=\"\">\r\n<PARAGRAPH tagName=\"p\" textIndent=\"0\" marginLeft=\"0\"><![CDATA[식욕감퇴(식  
육부진), 위부팽만감, 소화불량, 과식, 식체(위체(체함)), 구역, 구토]]></PARAGRAPH>\r\n</ARTICLE>\r\n</SECTION>\r\n</DOC>",  
"UD\_DOC\_DATA": "<DOC title=\"용법용량\" type=\"UD\">\r\n<SECTION title=\"\">\r\n<ARTICLE  
title=\"\">\r\n<PARAGRAPH tagName=\"p\" textIndent=\"0\" marginLeft=\"0\"><![CDATA[보통 성인 1  
회 2환]]></PARAGRAPH>\r\n<PARAGRAPH tagName=\"p\" textIndent=\"0\" marginLeft=\"0\"><![CDATA[1회 7~14세 4/3환, 4~6세 1환을 1일 3회 식전 또는 식간에(식사때와 식사때 사이에) 씹어서 물 또는 따뜻한 물로 복  
용한다.]]></PARAGRAPH>\r\n</ARTICLE>\r\n</SECTION>\r\n</DOC>",  
"NB\_DOC\_DATA": "<DOC title=\"사용상주의사항\" type=\"NB\">\r\n<SECTION title=\"\">\r\n<ARTICLE  
title=\"1. 다음과 같은 사람은 이 약을 복용하기 전에 의사, 한의사, 치과의사, 약사, 한약사와 상의할 것.\">\"\r\n<PARAGRAPH tagName=\"p\" textIndent=\"0\" marginLeft=\"0\"><![CDATA[1] 고혈압 환자]]></PARAGRAPH>\r\n<PARAGRAPH tagName=\"p\" textIndent=\"0\" marginLeft=\"0\"><![CDATA[2] 심장애 또는 신장애(신장장애) 환  
자]]></PARAGRAPH>\r\n<PARAGRAPH tagName=\"p\" textIndent=\"0\" marginLeft=\"0\"><![CDATA[3] 부  
종(부기) 환자]]></PARAGRAPH>\r\n<PARAGRAPH tagName=\"p\" textIndent=\"0\" marginLeft=\"0\"><![CDATA[4] 고령자(노인) (일반적으로 고령자(노인)는 생리기능이 저하되어 있으므로 감량(줄임)하는 등 주의할 것.]]>  
</PARAGRAPH>\r\n<PARAGRAPH tagName=\"p\" textIndent=\"0\" marginLeft=\"0\"><![CDATA[5] 의사의 치  
료를 받고 있는 환자(다른 약물을 투여 받고 있는 환자)]]></PARAGRAPH>\r\n</ARTICLE>\r\n<ARTICLE  
title=\"2. 다음과 같은 경우 이 약의 복용을 즉각 중지하고 의사, 한의사, 치과의사, 약사 한약 사와 상의할 것. 상담시 가능  
한한 이 첨부문서를 소지할 것.\">\"\r\n<PARAGRAPH tagName=\"p\" textIndent=\"0\" marginLeft=\"0\"><![CDATA[1] 이 약의 복용에 의해 다음의 증상이 나타난 경우]]></PARAGRAPH>\r\n<PARAGRAPH tagName=\"p\"  
textIndent=\"0\" marginLeft=\"1\"><![CDATA[(1) 위알도스테론증 : 요량이 감소하거나 얼굴과 손발이 붓고, 눈꺼풀이  
무거워지고, 손이 굳어지고, 혈압이 높아지거나 두통 등(1일 최대 복용량이 감초로서 1g 이상 인 제제는 장기간 계속하여 복용할  
경우 저칼륨혈증, 혈압상승, 나트륨 체액의 저 류(고임), 부종(부기), 체중증가 등의 위알도스테론증이 나타날 수 있으므로, 관찰  
(혈청칼륨치의 측정)을 충분히 하고 이상이 확인되는 경우 복용을 중지할 것.]]></PARAGRAPH>\r\n<PARAGRAPH  
tagName=\"p\" textIndent=\"0\" marginLeft=\"1\"><![CDATA[(2) 근병증(근육병증) : 저칼륨혈증의 결과로서 근병  
증(근육병증)이 나타날 수 있으므로, 관찰을 충분히 하고 무력감, 사지경련, 마비 등의 이상이 확인되는 경우 복용을 중지할  
것.]]></PARAGRAPH>

것.]></PARAGRAPH>\r\n <PARAGRAPH tagName=\"p\" textIndent=\"0\" marginLeft=\"1\"\*><![CDATA[(3) 피부 : 발진·발적(충혈되어 붉어짐), 가려움 등]]></PARAGRAPH>\r\n <PARAGRAPH tagName=\"p\" textIndent=\"\" marginLeft=\"\"\*><![CDATA[2) 1주 정도 복용하여도 증상의 개선이 없을 경우]]></PARAGRAPH>\r\n</ARTICLE>\r\n <ARTICLE title=\"3. 기타 이 약의 복용시 주의할 사항\"\*>\r\n <PARAGRAPH tagName=\"p\" textIndent=\"\" marginLeft=\"\"\*><![CDATA[1) 정해진 용법·용량을 잘 지킬 것.]]></PARAGRAPH>\r\n <PARAGRAPH tagName=\"p\" textIndent=\"\" marginLeft=\"\"\*><![CDATA[2) 어린이에게 복용시킬 경우에는 보호자의 지도·감독 하에 복용시킬 것.]]></PARAGRAPH>\r\n <PARAGRAPH tagName=\"p\" textIndent=\"\" marginLeft=\"\"\*><![CDATA[3) 칼륨함유제제, 감초함유제제, 글리시리진산 또는 그 염류 함유제제, 루프계 이뇨제(푸로세미드, 에타크린산) 또는 티아지드계 이뇨제(트리클로르메티아지드)와 병용(함께 복용) 시 위알도스테론증이나 저칼륨혈증으로 인하여 근병증(근육병증)이 나타나기 쉬우므로 신중히 복용할 것.]]></PARAGRAPH>\r\n <PARAGRAPH tagName=\"p\" textIndent=\"\" marginLeft=\"\"\*><![CDATA[4) 다른 한약제제 등과 함께 복용할 경우에는 함유 생약의 중복에 주의할 것.]]></PARAGRAPH>\r\n </ARTICLE>\r\n <ARTICLE title=\"4. 저장상의 주의사항\"\*>\r\n <PARAGRAPH tagName=\"p\" textIndent=\"\" marginLeft=\"\"\*><![CDATA[1) 직사광선을 피하고 되도록 습기가 적은 서늘한 곳에 보관할 것(사용 후 반드시 밀폐 보관할 것.)]]></PARAGRAPH>\r\n <PARAGRAPH tagName=\"p\" textIndent=\"\" marginLeft=\"\"\*><![CDATA[2) 어린이의 손이 닿지 않는 곳에 보관할 것.]]></PARAGRAPH>\r\n <PARAGRAPH tagName=\"p\" textIndent=\"\" marginLeft=\"\"\*><![CDATA[3) 의약품을 원래 용기에서 꺼내어 다른 용기에 보관하는 것은 의약품 오용(잘못 사용)에 의한 사고 발생이나 의약품 품질 저하의 원인이 될 수 있으므로 원래의 용기에 넣고 꼭 닫아 보관할 것.]]></PARAGRAPH>\r\n </ARTICLE>\r\n </SECTION>\r\n </DOC>,  
 "PN\_DOC\_DATA": null,  
 "MAIN\_ITEM\_INGR": "[M040198]박하|[M040527]정향|[M051046]고향강|[M040006]감초|[M040538]진피|[M051152]오매|[M040228]향부자|[M040007]건강|[M040450]옥수수전분|[M050036]육계",  
 "INGR\_NAME": "[M200168]꿀",  
,  
{  
 "ITEM\_SEQ": "195600004",  
 "ITEM\_NAME": "중외20%포도당주사액",  
 "ENTP\_NAME": "제이더블유중외제약(주)",  
 "ITEM\_PERMIT\_DATE": "19561129",  
 "CNSGN\_MANUF": "제이더블유생명과학(주)",  
 "ETC\_OTC\_CODE": "전문의약품",  
 "CHART": "폴리프로필렌, 다층필름플라스틱용기에 든 무색투명한 액.",  
 "BAR\_CODE": "8806449020201,8806449020218,8806449020225,8806449020300,8806449020317,8806449020324,8806449020409,8806449020416,8806449020423,8806449020508,8806449020515,8806449020607,8806449020614,8806449020621",  
 "MATERIAL\_NAME": "총량 : 1000밀리리터중|성분명 : 포도당|분량 : 200|단위 : 그램|규격 : KP|성분정보 : |비고 : ",  
 "EE\_DOC\_ID": "https://nedrug.mfds.go.kr/pbp/cmn/pdfDownload/195600004/EE",  
 "UD\_DOC\_ID": "https://nedrug.mfds.go.kr/pbp/cmn/pdfDownload/195600004/UD",  
 "NB\_DOC\_ID": "https://nedrug.mfds.go.kr/pbp/cmn/pdfDownload/195600004/NB",  
 "INSERT\_FILE": "https://nedrug.mfds.go.kr/pbp/cmn/pdfDownload/195600004/II",  
 "STORAGE\_METHOD": "밀봉용기",  
 "VALID\_TERM": "제조일로부터 36 개월, 제조일로부터 18 개월",  
 "REEXAM\_TARGET": null,  
 "REEXAM\_DATE": null,  
 "PACK\_UNIT": "",  
 "EDI\_CODE": "644902021,644902042",  
 "DOC\_TEXT": "",  
 "PERMIT\_KIND\_NAME": "신고",  
 "ENTP\_NO": "1302",  
 "MAKE\_MATERIAL\_FLAG": null,  
 "NEWDRUG\_CLASS\_NAME": "",  
 "INDUTY\_TYPE": "의약품",  
 "CANCEL\_DATE": null,  
 "CANCEL\_NAME": "정상",  
 "CHANGE\_DATE": "20210917",  
 "NARCOTIC\_KIND\_CODE": null,  
 "GBN\_NAME": "저장방법 및 사용(유효)기간, 2021-09-17/성상, 2021-09-17/저장방법 및 유효기간(사용기간)변경, 2019-07-26/성상변경, 2019-07-26/사용상주의사항변경(부작용포함), 2019-01-07/사용상주의사항변경(부작용포함), 2018-09-02/저장방법 및 유효기간(사용기간)변경, 2008-11-28/저장방법 및 유효기간(사용기간)변경, 2008-05-26/저장방법 및 유효기간(사용기간)변경, 1998-10-12/성상변경, 1998-10-12/성상변경, 1991-05-10/사용상주의사항변경(부작용포함), 1990-03-16/저장방법 및 유효기간(사용기간)변경, 1984-12-12/사용상주의사항변경(부작용포함), 1980-03-31/용법용량변경, 1980-03-31/효능효과변경, 1980-03-31",  
 "TOTAL\_CONTENT": "1000밀리리터중",  
 "EE\_DOC\_DATA": "<DOC title=\"효능효과\" type=\"EE\">\r\n <SECTION title=\"\">\r\n <ARTICLE title=\"1. 고칼륨혈증, 순환허탈, 저혈당시의 에너지 보급\">\r\n <ARTICLE title=\"2. 심질환(G,I,K요법) 그 외 수분, 에너지 보급\">\r\n <ARTICLE title=\"3. 약물, 독물, 중독\">\r\n </SECTION>\r\n </DOC>"

"UD\_DOC\_DATA": "<DOC title=\"용법용량\" type=\"UD\">\r\n <SECTION title=\"\">\r\n <ARTICLE title=\"\">\r\n <PARAGRAPH tagName=\"p\" textIndent=\"\" marginLeft=\"\"><! [CDATA[&#x2022; 성인:1회 20~500mL 정맥주사한다.]]></PARAGRAPH>\r\n <PARAGRAPH tagName=\"p\" textIndent=\"\" marginLeft=\"\"><! [CDATA[&#x2022; 정맥주사제의 용해희석에는 적당량을 사용한다.]]></PARAGRAPH>\r\n <PARAGRAPH tagName=\"p\" textIndent=\"\" marginLeft=\"\"><! [CDATA[연령, 증상에 따라 적절히 증감한다.]]></PARAGRAPH>\r\n </ARTICLE>\r\n </SECTION>\r\n</DOC>, "NB\_DOC\_DATA": "<DOC title=\"사용상의주의사항\" type=\"NB\">\r\n <SECTION title=\"\">\r\n <ARTICLE title=\"1.경고\">\r\n <PARAGRAPH tagName=\"p\" textIndent=\"\" marginLeft=\"\"><! [CDATA[1] 앰플 주사제는 용기 절단시 유리파편이 혼입되어, 이상반응을 초래할 수 있으므로 사용시 유리파편 혼입이 최소화 될 수 있도록 신중하게 절단 사용하되, 특히 어린이, 노약자 사용시에는 각별히 주의할 것(앰플제에 한함)]]></PARAGRAPH>\r\n <PARAGRAPH tagName=\"p\" textIndent=\"\" marginLeft=\"\"><! [CDATA[2] 포도당 함유제제를 정맥주사하는 환자는 치아민(비타민 B<sub>1</sub>) 소모율이 높기 때문에 순간적으로 치명적인 치아민 결핍을 초래할 가능성이 있음.]]></PARAGRAPH>\r\n </ARTICLE>\r\n <ARTICLE title=\"2.다음 환자에는 투여하지 말 것.\">\r\n <PARAGRAPH tagName=\"p\" textIndent=\"\" marginLeft=\"\"><! [CDATA[1] 저장성 탈수증 환자]]></PARAGRAPH>\r\n <PARAGRAPH tagName=\"p\" textIndent=\"\" marginLeft=\"\"><! [CDATA[2] 수분과다상태 환자]]></PARAGRAPH>\r\n <PARAGRAPH tagName=\"p\" textIndent=\"\" marginLeft=\"\"><! [CDATA[3] 고혈당 환자]]></PARAGRAPH>\r\n <PARAGRAPH tagName=\"p\" textIndent=\"\" marginLeft=\"\"><! [CDATA[4] 산증 환자]]></PARAGRAPH>\r\n <PARAGRAPH tagName=\"p\" textIndent=\"\" marginLeft=\"\"><! [CDATA[5] 저칼륨혈증 환자]]></PARAGRAPH>\r\n <PARAGRAPH tagName=\"p\" textIndent=\"\" marginLeft=\"\"><! [CDATA[6] 고삼투압성 혼수 환자]]></PARAGRAPH>\r\n <PARAGRAPH tagName=\"p\" textIndent=\"\" marginLeft=\"\"><! [CDATA[7] 내당불내증 환자]]></PARAGRAPH>\r\n <PARAGRAPH tagName=\"p\" textIndent=\"\" marginLeft=\"\"><! [CDATA[8] 무뇨증, 간성혼수 환자]]></PARAGRAPH>\r\n <PARAGRAPH tagName=\"p\" textIndent=\"\" marginLeft=\"\"><! [CDATA[9] 이 약 및 이 약에 포함된 성분에의 과민반응 환자]]></PARAGRAPH>\r\n <PARAGRAPH tagName=\"p\" textIndent=\"\" marginLeft=\"\"><! [CDATA[10] 고장액은 탈수증세가 있는 척추관내출혈, 두개内출혈, 진전성망환자에게는 투여하지 않는다.]]></PARAGRAPH>\r\n <PARAGRAPH tagName=\"p\" textIndent=\"\" marginLeft=\"\"><! [CDATA[11] 고장성 포도당 용액은 환자의 고삼투압 상태를 더 악화시킬 수 있으므로 심한 탈수 환자에게 투여하지 않는다.]]></PARAGRAPH>\r\n </ARTICLE>\r\n <ARTICLE title=\"3.다음 환자에는 신중히 투여할 것.\">\r\n <PARAGRAPH tagName=\"p\" textIndent=\"\" marginLeft=\"\"><! [CDATA[1] 칼륨결핍, 인산결핍, 마그네슘결핍경향이 있는 환자, 저나트륨혈증 환자]]></PARAGRAPH>\r\n <PARAGRAPH tagName=\"p\" textIndent=\"\" marginLeft=\"\"><! [CDATA[2] 요붕증 환자]]></PARAGRAPH>\r\n <PARAGRAPH tagName=\"p\" textIndent=\"\" marginLeft=\"\"><! [CDATA[3] 신부전 환자]]></PARAGRAPH>\r\n <PARAGRAPH tagName=\"p\" textIndent=\"\" marginLeft=\"\"><! [CDATA[4] 크로티코스테로이드, 코르티코트로핀 투여 환자]]></PARAGRAPH>\r\n <PARAGRAPH tagName=\"p\" textIndent=\"\" marginLeft=\"\"><! [CDATA[5] 심부전 환자]]></PARAGRAPH>\r\n <PARAGRAPH tagName=\"p\" textIndent=\"\" marginLeft=\"\"><! [CDATA[6] 심한 영양결핍 환자]]></PARAGRAPH>\r\n <PARAGRAPH tagName=\"p\" textIndent=\"\" marginLeft=\"\"><! [CDATA[7] 치아민결핍 환자]]></PARAGRAPH>\r\n <PARAGRAPH tagName=\"p\" textIndent=\"\" marginLeft=\"\"><! [CDATA[8] 패혈증 환자]]></PARAGRAPH>\r\n <PARAGRAPH tagName=\"p\" textIndent=\"\" marginLeft=\"\"><! [CDATA[9] 중증 또는 외상 환자]]></PARAGRAPH>\r\n <PARAGRAPH tagName=\"p\" textIndent=\"\" marginLeft=\"\"><! [CDATA[10] 속 상태 환자]]></PARAGRAPH>\r\n <PARAGRAPH tagName=\"p\" textIndent=\"\" marginLeft=\"\"><! [CDATA[11] 혈액희석(hemodilution) 환자]]></PARAGRAPH>\r\n <PARAGRAPH tagName=\"p\" textIndent=\"\" marginLeft=\"\"><! [CDATA[12] 만성노독증 환자]]></PARAGRAPH>\r\n <PARAGRAPH tagName=\"p\" textIndent=\"\" marginLeft=\"\"><! [CDATA[13] 당뇨환자]]></PARAGRAPH>\r\n <PARAGRAPH tagName=\"p\" textIndent=\"\" marginLeft=\"\"><! [CDATA[14] 고장액은 당뇨혼수, 곡물알러지 환자에는 신중히 투여한다.]]></PARAGRAPH>\r\n </ARTICLE>\r\n <ARTICLE title=\"4.이상반응\">\r\n <PARAGRAPH tagName=\"p\" textIndent=\"\" marginLeft=\"\"><! [CDATA[1] 대량급속 투여에 의해 전해질 상실을 일으킬 수 있으므로 신중히 투여한다.]></PARAGRAPH>\r\n <PARAGRAPH tagName=\"p\" textIndent=\"\" marginLeft=\"\"><! [CDATA[2] 권장용량을 초과하여 투과할 경우 bilirubin, lactate수치가 높아질 수 있다.]></PARAGRAPH>\r\n <PARAGRAPH tagName=\"p\" textIndent=\"\" marginLeft=\"\"><! [CDATA[3] 저칼륨혈증, 고장성혼수(hyperosmolar.coma), 산증(acidosis)]]></PARAGRAPH>\r\n <PARAGRAPH tagName=\"p\" textIndent=\"\" marginLeft=\"\"><! [CDATA[4] 탈수증, 고삼투압증]]></PARAGRAPH>\r\n <PARAGRAPH tagName=\"p\" textIndent=\"\" marginLeft=\"\"><! [CDATA[5] 포도당 검출이 동반되는 다뇨증]]></PARAGRAPH>\r\n <PARAGRAPH tagName=\"p\" textIndent=\"\" marginLeft=\"\"><! [CDATA[6] 정맥주사는 체액 또는 용질과다상태를 유발, 체액전해질 불균형, 울혈, 폐부종을 일으킬 수 있다.]></PARAGRAPH>\r\n <PARAGRAPH tagName=\"p\" textIndent=\"\" marginLeft=\"\"><! [CDATA[7] 내당불내증환자의 경우 고혈당. 신손실(renal loss)이 일어날 수 있다.]></PARAGRAPH>\r\n <PARAGRAPH tagName=\"p\" textIndent=\"\" marginLeft=\"\"><! [CDATA[8] 열, 정맥염, 혈전증, 혈액의 유출, 주사부위 통증, 요독증]]></PARAGRAPH>\r\n </ARTICLE>\r\n <ARTICLE title=\"5.일반적 주의\">\r\n <PARAGRAPH tagName=\"p\" textIndent=\"\" marginLeft=\"\"><! [CDATA[1] 장기간의 투여는 인슐린 생성에 영향을 미칠 수 있다. 이를 낮추려면 인슐린을 함께 투여한다.]></PARAGRAPH>\r\n <PARAGRAPH tagName=\"p\" textIndent=\"\" marginLeft=\"\"><! [CDATA[2] 수술후, 외상후, 또는 다른 내당불내증이 있는 경우 5%는 혈당조절하에 투여한다.]></PARAGRAPH>\r\n <PARAGRAPH tagName=\"p\" textIndent=\"\" marginLeft=\"\"><! [CDATA[3] 혈청 전해질 검사를 한다.]></PARAGRAPH>\r\n <PARAGRAPH tagName=\"p\" textIndent=\"\" marginLeft=\"\"><! [CDATA[4] 수분균형을

고려하여 투여한다.] ]></PARAGRAPH>\r\n <PARAGRAPH tagName=\\"p\\" textIndent=\\"\\\" marginLeft=\\"\\\"><![CDATA[5]) 혈당농도의 조절을 한다.] ]></PARAGRAPH>\r\n <PARAGRAPH tagName=\\"p\\" textIndent=\\"\\\" marginLeft=\\"\\\"><![CDATA[6]) 환자상태. 아세톤뇨, 혈중칼륨농도, 혈중인산농도 등의 수치에 유의한다.] ]></PARAGRAPH>\r\n </ARTICLE>\r\n <ARTICLE title=\\"6. 일부에 대한 투여\\">\r\n <PARAGRAPH tagName=\\"p\\" textIndent=\\"\\\" marginLeft=\\"\\\"><![CDATA[1]) 임신 중 투여에 대한 안전성이 확립되지 않았으므로 치료상의 유익성이 태아에 대한 잠재적 위해성을 상회한다고 판단되는 경우에만 투여한다.] ]></PARAGRAPH>\r\n <PARAGRAPH tagName=\\"p\\" textIndent=\\"\\\" marginLeft=\\"\\\"><![CDATA[2]) 분만 중에 포도당을 함유한 용액을 정맥 투여할 경우, 산모에게 고혈당증을 초래할 수 있으며, 신생아의 반동저혈당증 뿐만 아니라, 태아의 고혈당증 및 대사성 산증을 일으킬 수 있다. 태아의 고혈당증은 태아의 인슐린 수치를 증가시킬 수 있으며, 이는 출산 후 신생아 저혈당증을 초래할 수 있다. 해당 약물을 투여하기 전에 환자에 대한 유익성과 위해성을 고려해야 한다.] ]></PARAGRAPH>\r\n </ARTICLE>\r\n <ARTICLE title=\\"7. 소아에 대한 투여\\">\r\n <PARAGRAPH tagName=\\"p\\" textIndent=\\"\\\" marginLeft=\\"\\\"><![CDATA[1]) 소아의 경우 전해질과 체액 조절 능력이 손상되었을 수 있으므로 혈장 전해질 농도를 주의 깊게 관찰해야 한다.] ]></PARAGRAPH>\r\n <PARAGRAPH tagName=\\"p\\" textIndent=\\"\\\" marginLeft=\\"\\\"><![CDATA[2]) 초저체중출생아의 경우 과도하거나 빠른 포도당 주사제 투여는 혈청 삼투질농도 및 뇌내출혈 위험을 증가시킬 수 있다.] ]></PARAGRAPH>\r\n <PARAGRAPH tagName=\\"p\\" textIndent=\\"\\\" marginLeft=\\"\\\"><![CDATA[3]) 신생아(특히 조산이나 저체중아의 경우)는 저혈당증 또는 고혈당증의 위험이 높아진다. 그러므로 잠재적인 장기간 부작용을 피하기 위한 적절한 혈당 조절을 할 수 있도록 면밀한 모니터링이 필요하다. 신생아의 저혈당증은 발작, 혼수, 뇌손상을 초래할 수 있다. 고혈당증은 뇌실내출혈, 박테리아 및 콤팡이 감염의 후기발병, 미숙아의 망막병증, 괴사성작은창자큰창자염, 기관지폐이형성증, 입원기간의 연장 및 사망과 관련된다.] ]></PARAGRAPH>\r\n </ARTICLE>\r\n <ARTICLE title=\\"8. 고령자에 대한 투여\\">\r\n <PARAGRAPH tagName=\\"p\\" textIndent=\\"\\\" marginLeft=\\"\\\"><![CDATA[1]) 일반적으로 고령자는 생리기능이 저하되어 있으므로 신중히 투여한다.] ]></PARAGRAPH>\r\n </ARTICLE>\r\n <ARTICLE title=\\"9. 과량투여시의 처치\\">\r\n <PARAGRAPH tagName=\\"p\\" textIndent=\\"\\\" marginLeft=\\"\\\"><![CDATA[1]) 고용량 투여로 인한 고혈당증이나, 당뇨(glucosuria)발생시 이에 대한 처치로 인슐린을 투여한다.] ]></PARAGRAPH>\r\n </ARTICLE>\r\n <ARTICLE title=\\"10. 적용상의 주의\\">\r\n <PARAGRAPH tagName=\\"p\\" textIndent=\\"\\\" marginLeft=\\"\\\"><![CDATA[1]) 피하 대량 투여에 의해 혈장으로부터 전해질이 이동해서 순환부전을 초래할 수 있고 국소자극이 심하므로 피하주사하지 않는 것이 바람직하다.] ]></PARAGRAPH>\r\n <PARAGRAPH tagName=\\"p\\" textIndent=\\"\\\" marginLeft=\\"\\\"><![CDATA[2]) 개봉한 후에는 바로 사용하며, 사용한 잔액은 사용하지 않는다.] ]></PARAGRAPH>\r\n <PARAGRAPH tagName=\\"p\\" textIndent=\\"\\\" marginLeft=\\"\\\"><![CDATA[3]) 윤주하는 경우는 감염의 우려가 있으므로 주의한다.] ]></PARAGRAPH>\r\n <PARAGRAPH tagName=\\"p\\" textIndent=\\"\\\" marginLeft=\\"\\\"><![CDATA[4]) 한랭기에는 체온정도로 따뜻하게 하여 사용한다.] ]></PARAGRAPH>\r\n <PARAGRAPH tagName=\\"p\\" textIndent=\\"\\\" marginLeft=\\"\\\"><![CDATA[5]) 고장액을 투여하였을 경우 혈전정맥염을 일으킬 수 있으므로 신중히 투여한다.] ]></PARAGRAPH>\r\n <PARAGRAPH tagName=\\"p\\" textIndent=\\"\\\" marginLeft=\\"\\\"><![CDATA[6]) 고농도액 투여의 급격한 중지에 의해 저혈당을 일으킬 수 있다.] ]></PARAGRAPH>\r\n <PARAGRAPH tagName=\\"p\\" textIndent=\\"\\\" marginLeft=\\"\\\"><![CDATA[7]) 가용집반응(pseudoagglutination)이 나타날 수 있으므로 혈액과 동시에 투여하지 않는다.] ]></PARAGRAPH>\r\n <PARAGRAPH tagName=\\"p\\" textIndent=\\"\\\" marginLeft=\\"\\\"><![CDATA[8]) 항생제, 비타민제, 간장약, 진통.진경제, 와파린 등 기타 여러 가지 타약제를 혼합처방 사용할 때는 이상반응이 나타나는 수가 있으므로 다른 약물의 화학적 물리적 부작용을 충분히 숙지한 다음 신중히 관찰하면서 투여한다.] ]></PARAGRAPH>\r\n <PARAGRAPH tagName=\\"p\\" textIndent=\\"\\\" marginLeft=\\"\\\"><![CDATA[9]) 다른 약물을 혼합시 용기 혹은 마개와의 상호작용에 유의하고, 혼합 즉시 사용한다.] ]></PARAGRAPH>\r\n <PARAGRAPH tagName=\\"p\\" textIndent=\\"\\\" marginLeft=\\"\\\"><![CDATA[10]) 용기에 있는 공기로 인한 공기색전증의 가능성을 피하기 위하여 연속하여 연결해서는 안 된다.] ]></PARAGRAPH>\r\n </ARTICLE>\r\n </SECTION>\r\n </DOC>,  
"PN\_DOC\_DATA": null,  
"MAIN\_ITEM\_INGR": "[M040702]포도당",  
"INGR\_NAME": "[M040534]주사용수"

},

▼ {

"ITEM\_SEQ": "195600006",  
"ITEM\_NAME": "중외50%포도당주사액",  
"ENTP\_NAME": "제이더블유중외제약(주)",  
"ITEM\_PERMIT\_DATE": "19561128",  
"CNSGN\_MANUF": "제이더블유생명과학(주)",  
"ETC\_OTC\_CODE": "전문의약품",  
"CHART": "폴리프로필렌, 다층필름플라스틱용기에 든 무색 투명한 액",  
"BAR\_CODE": "8806449022809,8806449022816,8806449022823,8806449022908,8806449022915,8806449022922,8806449149902,8806449149919",  
"MATERIAL\_NAME": "총량 : 1000밀리리터증|성분명 : 포도당|분량 : 500|단위 : 그램|규격 : KP|성분정보 : |비고 :|",  
"EE\_DOC\_ID": "https://nedrug.mfds.go.kr/pbp/cmn/pdfDownload/195600006/EE",  
"UD\_DOC\_ID": "https://nedrug.mfds.go.kr/pbp/cmn/pdfDownload/195600006/UD",  
"NB\_DOC\_ID": "https://nedrug.mfds.go.kr/pbp/cmn/pdfDownload/195600006/NB",  
"INSERT\_FILE": "",  
"STORAGE\_METHOD": "밀봉용기",  
"VALID\_TERM": "제조일로부터 36 개월, 제조일로부터 18 개월",  
"REEXAM\_TARGET": null,  
"REEXAM\_DATE": null,

"PACK\_UNIT": "",  
"EDI\_CODE": "644902282,644902292",  
"DOC\_TEXT": "",  
"PERMIT\_KIND\_NAME": "신고",  
"ENTP\_NO": "1302",  
"MAKE\_MATERIAL\_FLAG": null,  
"NEWDRUG\_CLASS\_NAME": "",  
"INDUTY\_TYPE": "의약품",  
"CANCEL\_DATE": null,  
"CANCEL\_NAME": "정상",  
"CHANGE\_DATE": "20210820",  
"NARCOTIC\_KIND\_CODE": null,  
"GBN\_NAME": "저장방법 및 사용(유효)기간, 2021-08-20/성상, 2021-08-20/저장방법 및 유효기간(사용기간)변경, 2019-07-25/성상변경, 2019-07-25/사용상주의사항변경(부작용포함), 2019-01-07/사용상주의사항변경(부작용포함), 2018-09-02/사용상주의사항변경(부작용포함), 2006-02-04/용법용량변경, 2006-02-04/효능효과변경, 2006-02-04/사용상주의사항변경(부작용포함), 2005-09-01/사용상주의사항변경(부작용포함), 2002-07-24/저장방법 및 유효기간(사용기간)변경, 1998-08-20/저장방법 및 유효기간(사용기간)변경, 1997-02-26/성상변경, 1997-02-26/성상변경, 1991-05-10/사용상주의사항변경(부작용포함), 1990-09-20/사용상주의사항변경(부작용포함), 1990-03-20/저장방법 및 유효기간(사용기간)변경, 1984-12-12/사용상주의사항변경(부작용포함), 1980-03-31/용법용량변경, 1980-03-31/효능효과변경, 1980-03-31/제품명칭변경, 1973-12-01",  
"TOTAL\_CONTENT": "1000밀리리터증",  
"EE\_DOC\_DATA": "<DOC title=\"효능효과\" type=\"EE\">\r\n<SECTION title=\"\">\r\n<ARTICLE title=\"1. 고칼륨혈증, 순환허탈, 저혈당시의 에너지 보급\">\r\n<ARTICLE title=\"2. 심질환(G,I,K요법) 그 외 수분, 에너지 보급\">\r\n<ARTICLE title=\"3. 약물·독물 중독\">\r\n</SECTION>\r\n</DOC>",  
"UD\_DOC\_DATA": "<DOC title=\"용법용량\" type=\"UD\">\r\n<SECTION title=\"\">\r\n<ARTICLE title=\"\">\r\n<PARAGRAPH tagName=\"p\" textIndent=\"\" marginLeft=\"\"><![CDATA[○ 성인 : 1회 20~500 mL 정맥주사한다.]]></PARAGRAPH>\r\n<PARAGRAPH tagName=\"p\" textIndent=\"\" marginLeft=\"\"><![CDATA[○ 점적정맥주사 속도는 포도당으로서 시간당 0,5 g/kg 이하로 한다.]]></PARAGRAPH>\r\n<PARAGRAPH tagName=\"p\" textIndent=\"\" marginLeft=\"\"><![CDATA[○ 주사제의 용해희석에는 적당량을 사용한다.]]></PARAGRAPH>\r\n<PARAGRAPH tagName=\"p\" textIndent=\"\" marginLeft=\"\"><![CDATA[연령, 증상에 따라 적절히 증감한다.]]></PARAGRAPH>\r\n</ARTICLE>\r\n</SECTION>\r\n</DOC>",  
"NB\_DOC\_DATA": "<DOC title=\"사용상의주의사항\" type=\"NB\">\r\n<SECTION title=\"\">\r\n<ARTICLE title=\"1. 경고\">\r\n<PARAGRAPH tagName=\"p\" textIndent=\"\" marginLeft=\"\"><![CDATA[1] 앰플주사제는 용기 절단시 유리파편이 훈입되어, 이상반응을 초래할 수 있으므로 사용시 유리파편 훈입이 최소화 될 수 있도록 신중하게 절단 사용하되, 특히 어린이, 노약자 사용시에는 각별히 주의할 것.(앰플제에 한함.).]></PARAGRAPH>\r\n<PARAGRAPH tagName=\"p\" textIndent=\"\" marginLeft=\"\"><![CDATA[2] 포도당 함유제제를 정맥주사하는 환자는 치아민(비타민B1) 소모율이 높기 때문에 순간적으로 치명적인 치아민 결핍을 초래할 가능성이 있음.]></PARAGRAPH>\r\n</ARTICLE>\r\n<ARTICLE title=\"2. 다음 환자에는 투여하지 말 것.\">\r\n<PARAGRAPH tagName=\"p\" textIndent=\"\" marginLeft=\"\"><![CDATA[1] 저장성 탈수증 환자]]></PARAGRAPH>\r\n<PARAGRAPH tagName=\"p\" textIndent=\"\" marginLeft=\"\"><![CDATA[2] 수분과다상태 환자]]></PARAGRAPH>\r\n<PARAGRAPH tagName=\"p\" textIndent=\"\" marginLeft=\"\"><![CDATA[3] 고혈당 환자]]></PARAGRAPH>\r\n<PARAGRAPH tagName=\"p\" textIndent=\"\" marginLeft=\"\"><![CDATA[4] 산증 환자]]></PARAGRAPH>\r\n<PARAGRAPH tagName=\"p\" textIndent=\"\" marginLeft=\"\"><![CDATA[5] 저칼륨혈증 환자]]></PARAGRAPH>\r\n<PARAGRAPH tagName=\"p\" textIndent=\"\" marginLeft=\"\"><![CDATA[6] 고삼투압 성 혼수 환자]]></PARAGRAPH>\r\n<PARAGRAPH tagName=\"p\" textIndent=\"\" marginLeft=\"\"><![CDATA[7] 내당불내증 환자]]></PARAGRAPH>\r\n<PARAGRAPH tagName=\"p\" textIndent=\"\" marginLeft=\"\"><![CDATA[8] 무뇨증, 간성혼수 환자]]></PARAGRAPH>\r\n<PARAGRAPH tagName=\"p\" textIndent=\"\" marginLeft=\"\"><![CDATA[9] 이 약 및 이 약에 포함된 성분에의 과민반응 환자]]></PARAGRAPH>\r\n<PARAGRAPH tagName=\"p\" textIndent=\"\" marginLeft=\"\"><![CDATA[10] 고장액은 탈수증세가 있는 척추관내출혈, 두개내출혈, 진전성망환자에게는 투여하지 않는다.]></PARAGRAPH>\r\n<PARAGRAPH tagName=\"p\" textIndent=\"\" marginLeft=\"\"><![CDATA[11] 고장성 포도당 용액은 환자의 고삼투압 상태를 더 악화시킬 수 있으므로 심한 탈수 환자에게 투여하지 않는다.]></PARAGRAPH>\r\n</ARTICLE>\r\n<ARTICLE title=\"3. 다음 환자에는 신중히 투여할 것.\">\r\n<PARAGRAPH tagName=\"p\" textIndent=\"\" marginLeft=\"\"><![CDATA[1] 칼륨결핍·인산결핍·마그네슘결핍경향이 있는 환자, 저나트륨혈증 환자]]></PARAGRAPH>\r\n<PARAGRAPH tagName=\"p\" textIndent=\"\" marginLeft=\"\"><![CDATA[2] 요봉증 환자]]></PARAGRAPH>\r\n<PARAGRAPH tagName=\"p\" textIndent=\"\" marginLeft=\"\"><![CDATA[3] 신부전 환자]]></PARAGRAPH>\r\n<PARAGRAPH tagName=\"p\" textIndent=\"\" marginLeft=\"\"><![CDATA[4] 코르티코스테로이드·코르티코트로핀 투여 환자]]></PARAGRAPH>\r\n<PARAGRAPH tagName=\"p\" textIndent=\"\" marginLeft=\"\"><![CDATA[5] 심부전 환자]]></PARAGRAPH>\r\n<PARAGRAPH tagName=\"p\" textIndent=\"\" marginLeft=\"\"><![CDATA[6] 심한 영양결핍 환자]]></PARAGRAPH>\r\n<PARAGRAPH tagName=\"p\" textIndent=\"\" marginLeft=\"\"><![CDATA[7] 치아민결핍 환자]]></PARAGRAPH>\r\n<PARAGRAPH tagName=\"p\" textIndent=\"\" marginLeft=\"\"><![CDATA[8] 패혈증 환자]]></PARAGRAPH>\r\n<PARAGRAPH tagName=\"p\" textIndent=\"\" marginLeft=\"\"><![CDATA[9] 종증 또는 외상 환자]]></PARAGRAPH>\r\n<PARAGRAPH tagName=\"p\" textIndent=\"\" marginLeft=\"\"><![CDATA[10] 속 상태 환자]]></PARAGRAPH>\r\n<PARAGRAPH tagName=\"p\" textIndent=\"\" marginLeft=\"\"><![CDATA[11] 혈액희석(hemodilution) 환자]]></PARAGRAPH>

tagName=\\"p\\" textIndent=\\"\\\" marginLeft=\\"\\\"><![CDATA[12] 만성뇨독증 환자]]></PARAGRAPH>\r\n<PARAGRAPH tagName=\\"p\\" textIndent=\\"\\\" marginLeft=\\"\\\"><![CDATA[13] 당뇨환자]]></PARAGRAPH>\r\n<PARAGRAPH tagName=\\"p\\" textIndent=\\"\\\" marginLeft=\\"\\\"><![CDATA[14] 고장성액은 당뇨혼수, 곡물알러지 환자에는 신중히 투여한다.]]></PARAGRAPH>\r\n<ARTICLE>\r\n<ARTICLE title=\\"4. 이상반응\\\">\r\n<PARAGRAPH tagName=\\"p\\" textIndent=\\"\\\" marginLeft=\\"\\\"><![CDATA[1] 대량급속 투여에 의해 전해질 상실을 일으킬 수 있으므로 신중히 투여한다.]]></PARAGRAPH>\r\n<PARAGRAPH tagName=\\"p\\" textIndent=\\"\\\" marginLeft=\\"\\\"><![CDATA[2] 권장용량을 초과하여 투과할 경우 bilirubin, lactate 수치가 높아질 수 있다.]></PARAGRAPH>\r\n<PARAGRAPH tagName=\\"p\\" textIndent=\\"\\\" marginLeft=\\"\\\"><![CDATA[3] 저칼륨혈증, 고장성혼수(hyperosmolar coma), 산증(acidosis)]]></PARAGRAPH>\r\n<PARAGRAPH tagName=\\"p\\" textIndent=\\"\\\" marginLeft=\\"\\\"><![CDATA[4] 탈수증, 고삼투압증]]></PARAGRAPH>\r\n<PARAGRAPH tagName=\\"p\\" textIndent=\\"\\\" marginLeft=\\"\\\"><![CDATA[5] 포도당 검출이 동반되는 다뇨증]]></PARAGRAPH>\r\n<PARAGRAPH tagName=\\"p\\" textIndent=\\"\\\" marginLeft=\\"\\\"><![CDATA[6] 정맥주사는 체액 또는 용질과다상태를 유발, 체액전해질 불균형, 올혈, 폐부종을 일으킬 수 있다.]></PARAGRAPH>\r\n<PARAGRAPH tagName=\\"p\\" textIndent=\\"\\\" marginLeft=\\"\\\"><![CDATA[7] 내당불내증환자의 경우 고혈당, 신손실(renal loss)이 일어날 수 있다.]></PARAGRAPH>\r\n<PARAGRAPH tagName=\\"p\\" textIndent=\\"\\\" marginLeft=\\"\\\"><![CDATA[8] 열, 정맥염, 혈전증, 혈액의 유출, 주사부위 통증, 요독증]]></PARAGRAPH>\r\n</ARTICLE>\r\n<ARTICLE title=\\"5. 일반적 주의\\\">\r\n<PARAGRAPH tagName=\\"p\\" textIndent=\\"\\\" marginLeft=\\"\\\"><![CDATA[1] 장기간의 투여는 인슐린 생성에 영향을 미칠 수 있다. 이를 낮추려면 인슐린을 함께 부여한다.]></PARAGRAPH>\r\n<PARAGRAPH tagName=\\"p\\" textIndent=\\"\\\" marginLeft=\\"\\\"><![CDATA[2] 수술후, 외상후, 또는 다른 내당불내증이 있는 경우 5%는 혈당조절에 투여한다.]></PARAGRAPH>\r\n<PARAGRAPH tagName=\\"p\\" textIndent=\\"\\\" marginLeft=\\"\\\"><![CDATA[3] 혈청 전해질 검사를 한다.]></PARAGRAPH>\r\n<PARAGRAPH tagName=\\"p\\" textIndent=\\"\\\" marginLeft=\\"\\\"><![CDATA[4] 수분균형을 고려하여 투여한다.]></PARAGRAPH>\r\n<PARAGRAPH tagName=\\"p\\" textIndent=\\"\\\" marginLeft=\\"\\\"><![CDATA[5] 혈당농도의 조절을 한다.]></PARAGRAPH>\r\n<PARAGRAPH tagName=\\"p\\" textIndent=\\"\\\" marginLeft=\\"\\\"><![CDATA[6] 환자상태, 아세톤뇨, 혈증칼륨농도, 혈증인산농도 등의 수치에 유의한다.]></PARAGRAPH>\r\n</ARTICLE>\r\n<ARTICLE title=\\"6. 임부에 대한 투여\\\">\r\n<PARAGRAPH tagName=\\"p\\" textIndent=\\"\\\" marginLeft=\\"\\\"><![CDATA[1] 임신 중 투여에 대한 안전성이 확립되지 않았으므로 치료상의 유익성이 태아에 대한 잠재적 위해성을 상회한다고 판단되는 경우에만 투여한다.]></PARAGRAPH>\r\n<PARAGRAPH tagName=\\"p\\" textIndent=\\"\\\" marginLeft=\\"\\\"><![CDATA[2] 분만 중에 포도당을 함유한 용액을 정맥 투여할 경우, 산모에게 고혈당증을 초래할 수 있으며, 신생아의 반동저혈당증 뿐만 아니라, 태아의 고혈당증 및 대사성 산증을 일으킬 수 있다. 태아의 고혈당증은 태아의 인슐린 수치를 증가시킬 수 있으며, 이는 출산 후 신생아 저혈당증을 초래할 수 있다. 해당 약물을 투여하기 전에 환자에 대한 유익성과 위해성을 고려해야 한다.]></PARAGRAPH>\r\n</ARTICLE>\r\n<ARTICLE title=\\"7. 소아에 대한 투여\\\">\r\n<PARAGRAPH tagName=\\"p\\" textIndent=\\"\\\" marginLeft=\\"\\\"><![CDATA[1] 소아의 경우 전해질과 체액 조절 능력이 손상되었을 수 있으므로 혈장 전해질 농도를 주의 깊게 관찰해야 한다.]></PARAGRAPH>\r\n<PARAGRAPH tagName=\\"p\\" textIndent=\\"\\\" marginLeft=\\"\\\"><![CDATA[2] 초기체중출생아의 경우 과도하거나 빠른 포도당 주사제 투여는 혈청 삼투질농도 및 뇌내출혈 위험을 증가시킬 수 있다.]></PARAGRAPH>\r\n<PARAGRAPH tagName=\\"p\\" textIndent=\\"\\\" marginLeft=\\"\\\"><![CDATA[3] 신생아(특히 조산이나 저체중아의 경우)는 저혈당증 또는 고혈당증의 위험이 높아진다. 그러므로 잠재적인 장기간 부작용을 피하기 위한 적절한 혈당 조절을 할 수 있도록 면밀한 모니터링이 필요하다. 신생아의 저혈당증은 발작, 혼수, 뇌손상을 초래할 수 있다. 고혈당증은 뇌실내출혈, 박테리아 및 곰팡이 감염의 후기발병, 미숙아의 막병증, 괴사성작은창자큰창자염, 기관지폐이형성증, 입원기간의 연장 및 사망과 관련된다.]></PARAGRAPH>\r\n</ARTICLE>\r\n<ARTICLE title=\\"8. 고령자에 대한 투여\\\">\r\n<PARAGRAPH tagName=\\"p\\" textIndent=\\"\\\" marginLeft=\\"\\\"><![CDATA[1] 일반적으로 고령자는 생리기능이 저하되어 있으므로 신중히 투여한다.]></PARAGRAPH>\r\n</ARTICLE>\r\n<ARTICLE title=\\"9. 과량투여시의 처치\\\">\r\n<PARAGRAPH tagName=\\"p\\" textIndent=\\"\\\" marginLeft=\\"\\\"><![CDATA[1] 고용량 투여로 인한 고혈당증이나, 당뇨(glucosuria)발생시 이에 대한 처치로 인슐린을 투여한다.]></PARAGRAPH>\r\n</ARTICLE>\r\n<ARTICLE title=\\"10. 적용상의 주의\\\">\r\n<PARAGRAPH tagName=\\"p\\" textIndent=\\"\\\" marginLeft=\\"\\\"><![CDATA[1] 피하 대량 투여에 의해 혈장으로부터 전해질이 이동해서 순환부전을 초래할 수 있고 국소자극이 심하므로 피하주사하지 않는 것이 바람직하다.]></PARAGRAPH>\r\n<PARAGRAPH tagName=\\"p\\" textIndent=\\"\\\" marginLeft=\\"\\\"><![CDATA[2] 개봉한 후에는 바로 사용하며, 사용한 잔액은 사용하지 않는다.]></PARAGRAPH>\r\n<PARAGRAPH tagName=\\"p\\" textIndent=\\"\\\" marginLeft=\\"\\\"><![CDATA[3] 윤주하는 경우는 감염의 우려가 있으므로 주의한다.]></PARAGRAPH>\r\n<PARAGRAPH tagName=\\"p\\" textIndent=\\"\\\" marginLeft=\\"\\\"><![CDATA[4] 한랭기에는 체온정도로 따뜻하게 하여 사용한다.]></PARAGRAPH>\r\n<PARAGRAPH tagName=\\"p\\" textIndent=\\"\\\" marginLeft=\\"\\\"><![CDATA[5] 고장액을 투여하였을 경우 혈전정맥염을 일으킬 수 있으므로 신중히 투여한다.]></PARAGRAPH>\r\n<PARAGRAPH tagName=\\"p\\" textIndent=\\"\\\" marginLeft=\\"\\\"><![CDATA[6] 고농도액 투여의 급격한 증지에 의해 저혈당을 일으킬 수 있다.]></PARAGRAPH>\r\n<PARAGRAPH tagName=\\"p\\" textIndent=\\"\\\" marginLeft=\\"\\\"><![CDATA[7] 가용집반응(pseudoagglutination)이 나타날 수 있으므로 혈액과 동시에 투여하지 않는다.]></PARAGRAPH>\r\n<PARAGRAPH tagName=\\"p\\" textIndent=\\"\\\" marginLeft=\\"\\\"><![CDATA[8] 항생제, 비타민제, 간장약, 진통·진경제, 와파린 등 기타 여러 가지 타 약제를 혼합처방 사용할 때는 이상반응이 나타나는 수가 있으므로 다른 약물의 화학적 물리적 부작용을 충분히 숙지한 다음 신중히 관찰하면서 투여한다.]></PARAGRAPH>\r\n<PARAGRAPH tagName=\\"p\\" textIndent=\\"\\\" marginLeft=\\"\\\"><![CDATA[9] 다른 약물을 혼합시 용기 혹은 마개와의 상호작용에 유의하고, 혼합 즉시 사용한다.]></PARAGRAPH>\r\n<PARAGRAPH tagName=\\"p\\" textIndent=\\"\\\" marginLeft=\\"\\\"><![CDATA[10] 용기에 있는 공기로 인한 공기색전증의 가능성을 피하기 위하여 연속하여 연결해서는 안 된다.]></PARAGRAPH>\r\n</ARTICLE>\r\n</SECTION>\r\n</DOC>","PN\_DOC\_DATA": null}

```
        "MAIN_ITEM_INGR": "[M040702]포도당",
        "INGR_NAME": "[M040534]주사용수"
    },
    {
        "ITEM_SEQ": "195700004",
        "ITEM_NAME": "대한포도당주사액(10%)",
        "ENTP_NAME": "대한약품공업(주)",
        "ITEM_PERMIT_DATE": "19570614",
        "CNSGN_MANUF": null,
        "ETC_OTC_CODE": "전문의약품",
        "CHART": "단맛이 있는 무색투명한 액을 무색투명한 유리 또는 폴리프로필렌, 다층필름플라스틱 재질의 용기에 충진한 것",
        "BAR_CODE": "8806451009201,8806451009218,8806451009225,8806451009232,8806451009300,8806451009317,8806451009324,8806451009409,8806451009416,8806451009423,8806451047500,8806451047517,8806451047524",
        "MATERIAL_NAME": "총량 : 100밀리리터 중|성분명 : 포도당|분량 : 10|단위 : 그램|규격 : KP|성분정보 : |비고 :",
        "EE_DOC_ID": "https://nedrug.mfds.go.kr/pbp/cmn/pdfDownload/195700004/EE",
        "UD_DOC_ID": "https://nedrug.mfds.go.kr/pbp/cmn/pdfDownload/195700004/UD",
        "NB_DOC_ID": "https://nedrug.mfds.go.kr/pbp/cmn/pdfDownload/195700004/NB",
        "INSERT_FILE": "https://nedrug.mfds.go.kr/pbp/cmn/pdfDownload/195700004/II",
        "STORAGE_METHOD": "밀봉용기, 실온(1-30°C)보관",
        "VALID_TERM": "제조일로부터 36 개월",
        "REEXAM_TARGET": null,
        "REEXAM_DATE": null,
        "PACK_UNIT": "",
        "EDI_CODE": "645100921,645100922,645100932",
        "DOC_TEXT": "",
        "PERMIT_KIND_NAME": "신고",
        "ENTP_NO": "1303",
        "MAKE_MATERIAL_FLAG": null,
        "NEWDRUG_CLASS_NAME": "",
        "INDUTY_TYPE": "의약품",
        "CANCEL_DATE": null,
        "CANCEL_NAME": "정상",
        "CHANGE_DATE": "20190909",
        "NARCOTIC_KIND_CODE": null,
        "GBN_NAME": "사용상주의사항변경(부작용포함), 2019-09-09/저장방법 및 유효기간(사용기간)변경, 2019-09-09/성상변경, 2019-09-09/사용상주의사항변경(부작용포함), 2019-01-07/저장방법 및 유효기간(사용기간)변경, 1999-08-23/저장방법 및 유효기간(사용기간)변경, 1997-11-28/성상변경, 1997-11-28/사용상주의사항변경(부작용포함), 1990-03-16/저장방법 및 유효기간(사용기간)변경, 1980-03-20/저장방법 및 유효기간(사용기간)변경, 1957-06-14",
        "TOTAL_CONTENT": "100밀리리터 중",
        "EE_DOC_DATA": "<DOC title=\"효능효과\" type=\"EE\">\r\n        <SECTION title=\"\">\r\n            <ARTICLE title=\"1. 고칼륨혈증, 순환허탈, 저혈당시의 에너지 보급\">\r\n            <ARTICLE title=\"2. 심질환(G,I,K요법) 그 외 수분, 에너지 보급\">\r\n            <ARTICLE title=\"3. 약물·독물 중독\">\r\n        </SECTION>\r\n    </DOC>",
        "UD_DOC_DATA": "<DOC title=\"용법용량\" type=\"UD\">\r\n        <SECTION title=\"\">\r\n            <ARTICLE title=\"\">\r\n                <PARAGRAPH tagName=\"p\" textIndent=\"\" marginLeft=\"\"><! [CDATA[○ 성인 : 1회 20~500 mL 정맥주사한다.] ]></PARAGRAPH>\r\n                <PARAGRAPH tagName=\"p\" textIndent=\"\" marginLeft=\"\"><! [CDATA[○ 점滴정맥주사 속도는 포도당으로서 시간당 0.5 g/kg 이하로 한다.] ]></PARAGRAPH>\r\n                <PARAGRAPH tagName=\"p\" textIndent=\"\" marginLeft=\"\"><! [CDATA[○ 주사제의 용해희석에는 적당량을 사용한다.] ]></PARAGRAPH>\r\n                <PARAGRAPH tagName=\"p\" textIndent=\"\" marginLeft=\"\"><! [CDATA[연령, 증상에 따라 적절히 증감한다.] ]></PARAGRAPH>\r\n            </ARTICLE>\r\n        </SECTION>\r\n    </DOC>",
        "NB_DOC_DATA": "<DOC title=\"사용상의주의사항\" type=\"NB\">\r\n        <SECTION title=\"\">\r\n            <ARTICLE title=\"1. 경고\">\r\n                <PARAGRAPH tagName=\"p\" textIndent=\"\" marginLeft=\"\"><! [CDATA[1] 앰플주사제는 용기 절단시 유리파편이 혼입되어, 이상반응을 초래할 수 있으므로 사용시 유리파편 혼입이 최소화 될 수 있도록 신중하게 절단 사용하되, 특히 어린이, 노약자 사용시에는 각별히 주의할 것.(앰플제에 함함.)]></PARAGRAPH>\r\n                <PARAGRAPH tagName=\"p\" textIndent=\"\" marginLeft=\"\"><! [CDATA[2] 포도당 함유제제를 정맥주사하는 환자는 치아민(비타민 B<sub>1</sub>) 소모율이 높기 때문에 순간적으로 치명적인 치아민 결핍을 초래할 가능성이 있음.]]></PARAGRAPH>\r\n            </ARTICLE>\r\n        <ARTICLE title=\"2. 다음 환자에는 특여하지 말 것.\">\r\n            <PARAGRAPH tagName=\"p\" textIndent=\"\" marginLeft=\"\"><! [CDATA[1] 저장성 탈수증 환자]]>\r\n            <PARAGRAPH tagName=\"p\" textIndent=\"\" marginLeft=\"\"><! [CDATA[2] 수분과다 상태 환자]]></PARAGRAPH>\r\n            <PARAGRAPH tagName=\"p\" textIndent=\"\" marginLeft=\"\"><! [CDATA[3] 고혈당 환자]]></PARAGRAPH>\r\n            <PARAGRAPH tagName=\"p\" textIndent=\"\" marginLeft=\"\"><! [CDATA[4] 산증 환자]]></PARAGRAPH>\r\n            <PARAGRAPH tagName=\"p\" textIndent=\"\" marginLeft=\"\"><! [CDATA[5] 저칼륨혈증 환자]]></PARAGRAPH>\r\n            <PARAGRAPH tagName=\"p\" textIndent=\"\" marginLeft=\"\"><! [CDATA[6] 고삼투압성 혼수 환자]]></PARAGRAPH>\r\n            <PARAGRAPH tagName=\"p\" textIndent=\"\" marginLeft=\"\"><! [CDATA[7] 내당불내증 환자]]></PARAGRAPH>\r\n            <PARAGRAPH tagName=\"p\" textIndent=\"\" marginLeft=\"\"><! [CDATA[8] 무뇨증,
```

간성혼수 환자]]]></PARAGRAPH>\r\n<PARAGRAPH tagName=\"p\" textIndent=\"\\\" marginLeft=\"\\\">!  
[CDATA[9] 이 약 및 이 약에 포함된 성분에의 과민반응 환자]]]></PARAGRAPH>\r\n<PARAGRAPH tagName=\"p\"  
textIndent=\"\\\" marginLeft=\"\\\">![CDATA[10] 고장액은 탈수증세가 있는 척추관내출혈, 두개내출혈, 진전섬망환자 에  
게는 투여하지 않는다.]]></PARAGRAPH>\r\n</ARTICLE>\r\n<ARTICLE title=\"3. 다음 환자에는 신중히 투여  
할 것.\">\\r\n<PARAGRAPH tagName=\"p\" textIndent=\"\\\" marginLeft=\"\\\">![CDATA[1] 칼륨결핍·인산  
결핍·마그네슘결핍경향이 있는 환자, 저나트륨혈증 환자]]]></PARAGRAPH>\r\n<PARAGRAPH  
tagName=\"p\" textIndent=\"\\\" marginLeft=\"\\\">![CDATA[2] 요붕증 환자]]]></PARAGRAPH>\r\n<PARAGRAPH  
tagName=\"p\" textIndent=\"\\\" marginLeft=\"\\\">![CDATA[3] 신부전 환자]]]></PARAGRAPH>\r\n<PARAGRAPH  
tagName=\"p\" textIndent=\"\\\" marginLeft=\"\\\">![CDATA[4] 코르티코스테로이드·코르티코트로핀 투  
여 환자]]]></PARAGRAPH>\r\n<PARAGRAPH tagName=\"p\" textIndent=\"\\\" marginLeft=\"\\\">![CDATA[5] 심부전 환자]]]></PARAGRAPH>\r\n<PARAGRAPH tagName=\"p\" textIndent=\"\\\" marginLeft=\"\\\">![CDATA[6] 심한 영양결핍 환자]]]></PARAGRAPH>\r\n<PARAGRAPH tagName=\"p\" textIndent=\"\\\" marginLeft=\"\\\">![CDATA[7] 치아민결핍 환자]]]></PARAGRAPH>\r\n<PARAGRAPH tagName=\"p\" textIndent=\"\\\" marginLeft=\"\\\">![CDATA[8] 패혈증 환자]]]></PARAGRAPH>\r\n<PARAGRAPH tagName=\"p\" textIndent=\"\\\" marginLeft=\"\\\">![CDATA[9] 중증 또는 외상 환자]]>  
</PARAGRAPH>\r\n<PARAGRAPH tagName=\"p\" textIndent=\"\\\" marginLeft=\"\\\">![CDATA[10] 심한 탈  
수·속 상태 환자]]]></PARAGRAPH>\r\n<PARAGRAPH tagName=\"p\" textIndent=\"\\\" marginLeft=\"\\\">![CDATA[11] 혈액회석(hemodilution) 환자]]]></PARAGRAPH>\r\n<PARAGRAPH tagName=\"p\" textIndent=\"\\\" marginLeft=\"\\\">![CDATA[12] 만성뇨독증 환자]]]></PARAGRAPH>\r\n<PARAGRAPH tagName=\"p\" textIndent=\"\\\" marginLeft=\"\\\">![CDATA[13] 당뇨환자]]]></PARAGRAPH>\r\n<PARAGRAPH tagName=\"p\" textIndent=\"\\\" marginLeft=\"\\\">![CDATA[14] 고장성액은 당뇨환수, 곡물알러지 환  
자에는 신중히 투여한다.]]]]></PARAGRAPH>\r\n</ARTICLE>\r\n<ARTICLE title=\"4. 이상반응\">\r\n<PARAGRAPH tagName=\"p\" textIndent=\"\\\" marginLeft=\"\\\">![CDATA[1] 대량급속 투여에 의해 전해질 상실을  
일으킬 수 있으므로 신중히 투여한다.]]]]></PARAGRAPH>\r\n<PARAGRAPH tagName=\"p\" textIndent=\"\\\" marginLeft=\"\\\">![CDATA[2] 권장용량을 초과하여 투과할 경우 bilirubin, lactate수치가 높아질 수 있다.]]]>  
</PARAGRAPH>\r\n<PARAGRAPH tagName=\"p\" textIndent=\"\\\" marginLeft=\"\\\">![CDATA[3] 저칼륨혈  
증, 고장성혼수(hyperosmolar coma), 산증(acidosis)]]></PARAGRAPH>\r\n<PARAGRAPH tagName=\"p\" textIndent=\"\\\" marginLeft=\"\\\">![CDATA[4] 탈수증, 고삼투압증]]]></PARAGRAPH>\r\n<PARAGRAPH tagName=\"p\" textIndent=\"\\\" marginLeft=\"\\\">![CDATA[5] 포도당 검출이 동반되는 다뇨증]]>  
</PARAGRAPH>\r\n<PARAGRAPH tagName=\"p\" textIndent=\"\\\" marginLeft=\"\\\">![CDATA[6] 정맥주사  
는 체액 또는 용질과다상태를 유발, 체액전해질 불균형, 울혈, 폐부종을 일으킬 수 있다.]]]></PARAGRAPH>\r\n<PARAGRAPH tagName=\"p\" textIndent=\"\\\" marginLeft=\"\\\">![CDATA[7] 내당불내증환자의 경우 고혈당, 신손실  
(renal loss)이 일어날 수 있다.]]]></PARAGRAPH>\r\n<PARAGRAPH tagName=\"p\" textIndent=\"\\\" marginLeft=\"\\\">![CDATA[8] 열, 정맥염, 혈전증, 혈액의 유출, 주사부위 통증, 요독증]]]></PARAGRAPH>\r\n</ARTICLE>\r\n<ARTICLE title=\"5. 일반적 주의\">\r\n<PARAGRAPH tagName=\"p\" textIndent=\"\\\" marginLeft=\"\\\">![CDATA[1] 장기간의 투여는 인슐린 생성에 영향을 미칠수 있다. 이를 낮추려면 인슐  
린을 함께 투여한다.]]]></PARAGRAPH>\r\n<PARAGRAPH tagName=\"p\" textIndent=\"\\\" marginLeft=\"\\\">![CDATA[2] 수술후, 외상후, 또는 다른 내당불내증이 있는 경우 5%는 혈당조절하에 투여한다.]]]></PARAGRAPH>\r\n<PARAGRAPH tagName=\"p\" textIndent=\"\\\" marginLeft=\"\\\">![CDATA[3] 혈청 전해질 검사를 한다.]]]>  
</PARAGRAPH>\r\n<PARAGRAPH tagName=\"p\" textIndent=\"\\\" marginLeft=\"\\\">![CDATA[4] 수분균형  
을 고려하여 투여한다.]]]></PARAGRAPH>\r\n<PARAGRAPH tagName=\"p\" textIndent=\"\\\" marginLeft=\"\\\">![CDATA[5] 혈당농도의 조절을 한다.]]]></PARAGRAPH>\r\n<PARAGRAPH tagName=\"p\" textIndent=\"\\\" marginLeft=\"\\\">![CDATA[6] 환자상태, 아세톤뇨, 혈증칼륨농도, 혈증인산농도 등의 수치에 유의한  
다.]]]></PARAGRAPH>\r\n</ARTICLE>\r\n<ARTICLE title=\"6. 임부에 대한 투여\">\r\n<PARAGRAPH tagName=\"p\" textIndent=\"\\\" marginLeft=\"\\\">![CDATA[1] 임신 중 투여에 대한 안전성이 확립되  
지 않았으므로 치료상의 유익성이 태아에 대한 잠재적 위해성을 상회한다고 판단되는 경우에만 투여한다.]]]></PARAGRAPH>\r\n<PARAGRAPH tagName=\"p\" textIndent=\"\\\" marginLeft=\"\\\">![CDATA[2] 분만 중에 포도당을 함유한 용액을 정  
맥 투여할 경우, 산모에게 고혈당증을 초래할 수 있으며, 신생아의 반동저혈당증 뿐만 아니라, 태아의 고혈당증 및 대사성 산증을  
일으킬 수 있다. 태아의 고혈당증은 태아의 인슐린 수치를 증가시킬 수 있으며, 이는 출산 후 신생아 저혈당증을 초래할 수 있다.  
해당 약물을 투여하기 전에 환자에 대한 유익성과 위해성을 고려해야 한다.]]]></PARAGRAPH>\r\n</ARTICLE>\r\n<ARTICLE title=\"7. 소아에 대한 투여\">\r\n<PARAGRAPH tagName=\"p\" textIndent=\"\\\" marginLeft=\"\\\">![CDATA[신생아(특히 조산이나 저체중아의 경우)는 저혈당증 또는 고혈당증의 위험이 높아진다. 그러므로  
잠재적인 장기간 부작용을 피하기 위한 적절한 혈당 조절을 할 수 있도록 면밀한 모니터링이 필요하다. 신생아의 저혈당증은 발작,  
혼수, 뇌손상을 초래할 수 있다. 고혈당증은 뇌실내출혈, 박테리아 및 곰팡이 감염의 후기발병, 미숙아의 망막병증, 괴사성작은창  
자큰창자염, 기관지폐이형성증, 입원기간의 연장 및 사망과 관련된다.]]]></PARAGRAPH>\r\n</ARTICLE>\r\n<ARTICLE title=\"8. 고령자에 대한 투여\">\r\n<PARAGRAPH tagName=\"p\" textIndent=\"\\\" marginLeft=\"\\\">![CDATA[일반적으로 고령자는 생리기능이 저하되어 있으므로 신중히 투여한다.]]]></PARAGRAPH>\r\n</ARTICLE>\r\n<ARTICLE title=\"9. 과량투여시의 처치\">\r\n<PARAGRAPH tagName=\"p\" textIndent=\"\\\" marginLeft=\"\\\">![CDATA[고용량 투여로 인한 고혈당증이나, 당뇨(glucosuria)발생시 이에 대한 처  
치로 인슐린을 투여한다.]]]></PARAGRAPH>\r\n</ARTICLE>\r\n<ARTICLE title=\"10. 적용상의 주의\">\r\n<PARAGRAPH tagName=\"p\" textIndent=\"\\\" marginLeft=\"\\\">![CDATA[피하 대량 투여에 의해 혈장으로부터  
전해질이 이동해서 순환부전을 초래할 수 있고 국소자극이 심하므로 피하주사하지 않는 것이 바람직하다.]]]></PARAGRAPH>\r\n<PARAGRAPH tagName=\"p\" textIndent=\"\\\" marginLeft=\"\\\">![CDATA[2] 개봉한 후에는 바로 사용하며, 사용한  
잔액은 사용하지 않는다.]]]></PARAGRAPH>\r\n<PARAGRAPH tagName=\"p\" textIndent=\"\\\" marginLeft=\"\\\">![CDATA[3] 윤주(輪注)하는 경우는 감염의 우려가 있으므로 주의한다.]]]></PARAGRAPH>\r

```
<PARAGRAPH tagName=\"p\" textIndent=\"\" marginLeft=\"\"><! [CDATA[4) 한행기에는 체온정도로 따뜻하게 하여 사용한다.]]></PARAGRAPH>\r\n      <PARAGRAPH tagName=\"p\" textIndent=\"\" marginLeft=\"\"><! [CDATA[5) 고장액을 투여하였을 경우 혈전정맥염을 일으킬 수 있으므로 신중히 투여한다.]]></PARAGRAPH>\r\n<PARAGRAPH tagName=\"p\" textIndent=\"\" marginLeft=\"\"><! [CDATA[6) 고농도액 투여의 긍격한 중지에 의해 저혈당을 일으킬 수 있다.]]></PARAGRAPH>\r\n      <PARAGRAPH tagName=\"p\" textIndent=\"\" marginLeft=\"\"><! [CDATA[7) 가용집반응(pseudoagglutination)이 나타날 수 있으므로 혈액과 동시에 투여하지 않는다.]]></PARAGRAPH>\r\n      <PARAGRAPH tagName=\"p\" textIndent=\"\" marginLeft=\"\"><! [CDATA[8) 항생제, 비타민제, 간장액, 진통·진경제, 와파린 등 기타 여러 가지 타 약제를 혼합처방 사용할 때는 이상반응이 나타나는 수가 있으므로 다른 약물의 화학적 물리적 부작용을 충분히 숙지한 다음 신중히 관찰하면서 투여한다.]]></PARAGRAPH>\r\n<PARAGRAPH tagName=\"p\" textIndent=\"\" marginLeft=\"\"><! [CDATA[9) 다른 약물을 혼합시 용기 혹은 마개와의 상호작용에 유의하고, 혼합 즉시 사용한다.]]></PARAGRAPH>\r\n      <PARAGRAPH tagName=\"p\" textIndent=\"\" marginLeft=\"\"><! [CDATA[10) 용기에 있는 공기로 인한 공기색전증의 가능성을 피하기 위하여 연속하여 연결해서는 안 된다.]]></PARAGRAPH>\r\n  </ARTICLE>\r\n  </SECTION>\r\n</DOC>",

"PN_DOC_DATA": null,
"MAIN_ITEM_INGR": "[M040702]포도당",
"INGR_NAME": "[M040534]주사용수"
}, {
  "ITEM_SEQ": "195700007",
  "ITEM_NAME": "대한멸균증류수(주사용수)",
  "ENTP_NAME": "대한약품공업(주)",
  "ITEM_PERMIT_DATE": "19570611",
  "CNSGN_MANUF": null,
  "ETC_OTC_CODE": "전문의약품",
  "CHART": "무색투명한 액을 충진한 무색투명한 유리용기 또는 플라스틱제 (폴리프로필렌제 또는 폴리에칠\r\n렌제 폴리염화비닐제 다층필름플라스틱제) 수성주사제 용기",
  "BAR_CODE": "8806451006309,8806451006316,8806451006323,8806451006408,8806451006415,8806451006422,8806451006439,8806451006446,8806451029605,8806451029612,8806451029704,8806451029711,8806451037105,8806451037112,8806451037808,8806451037815,8806451037907,8806451037914",
  "MATERIAL_NAME": "총량 : |성분명 : 주사용증류수|분량 : . |단위 : 밀리리터|규격 : KP|성분정보 : |비고 :",
  "EE_DOC_ID": "https://nedrug.mfds.go.kr/pbp/cmn/pdfDownload/195700007/EE",
  "UD_DOC_ID": "https://nedrug.mfds.go.kr/pbp/cmn/pdfDownload/195700007/UD",
  "NB_DOC_ID": "https://nedrug.mfds.go.kr/pbp/cmn/pdfDownload/195700007/NB",
  "INSERT_FILE": "https://nedrug.mfds.go.kr/pbp/cmn/pdfDownload/195700007/II",
  "STORAGE_METHOD": "밀봉용기, 실온(1~30°C)보관",
  "VALID_TERM": "제조일로부터 36 개월, 제조일로부터 18 개월",
  "REEXAM_TARGET": null,
  "REEXAM_DATE": null,
  "PACK_UNIT": "",
  "EDI_CODE": "645100631,645100632,645100643",
  "DOC_TEXT": "",
  "PERMIT_KIND_NAME": "신고",
  "ENTP_NO": "1303",
  "MAKE_MATERIAL_FLAG": null,
  "NEWDRUG_CLASS_NAME": "",
  "INDUTY_TYPE": "의약품",
  "CANCEL_DATE": null,
  "CANCEL_NAME": "정상",
  "CHANGE_DATE": "20180110",
  "NARCOTIC_KIND_CODE": null,
  "GBN_NAME": "저장방법 및 유효기간(사용기간)변경, 2018-01-10/저장방법 및 유효기간(사용기간)변경, 2007-07-27/사용상 주의사항변경(부작용포함), 2002-07-24/성상변경, 1999-06-03/저장방법 및 유효기간(사용기간)변경, 1999-06-03/저장방법 및 유효기간(사용기간)변경, 1995-07-13/제품명칭변경, 1992-08-04",
  "TOTAL_CONTENT": null,
  "EE_DOC_DATA": "<DOC title=\"효능효과\" type=\"EE\">\r\n  <SECTION title=\"\">\r\n    <ARTICLE title=\"\">\r\n      <PARAGRAPH tagName=\"p\" textIndent=\"0\" marginLeft=\"0\"><! [CDATA[점안제, 주입제, 시약등의 조제나 약품 제조에 사용함]]></PARAGRAPH>\r\n    </ARTICLE>\r\n  </SECTION>\r\n</DOC>",
  "UD_DOC_DATA": "<DOC title=\"용법용량\" type=\"UD\">\r\n  <SECTION title=\"\">\r\n    <ARTICLE title=\"\">\r\n      <PARAGRAPH tagName=\"p\" textIndent=\"\" marginLeft=\"\"><! [CDATA[용제로 적당량 사용함]]></PARAGRAPH>\r\n    </ARTICLE>\r\n  </SECTION>\r\n</DOC>",
  "NB_DOC_DATA": "<DOC title=\"사용상주의사항\" type=\"NB\">\r\n  <SECTION title=\"\">\r\n    <ARTICLE title=\"1. 경고\">\r\n      <PARAGRAPH tagName=\"p\" textIndent=\"\" marginLeft=\"\"><! [CDATA[앰플주사제는 용기 절단시 유리파편이 혼입되어, 부작용을 초래할 수 있으므로 사용시 유리파편 혼입이 최소화 될 수 있도록 신중하게 절단사용하되, 특히 어린이, 노약자 사용시에는 각별히 주의할 것(앰플주사제에 한함)]]></PARAGRAPH>\r\n    </ARTICLE>\r\n  </SECTION>\r\n</DOC>",

}];
```

```
"PN_DOC_DATA": null,
"MAIN_ITEM_INGR": "[M102224]주사용증류수",
"INGR_NAME": null
},
{
"ITEM_SEQ": "195700008",
"ITEM_NAME": "대한포도당주사액(20%)",
"ENTP_NAME": "대한약품공업(주)",
"ITEM_PERMIT_DATE": "19570614",
"CNSGN_MANUF": null,
"ETC_OTC_CODE": "전문의약품",
"CHART": "단맛이 있는 무색투명한 액을 충진한 무색투명한 앰플 또는 플라스틱제(폴리프로필렌제 또는 폴리에칠렌제)수성주사제 용기",
"BAR_CODE": "8806451009508,8806451009515,8806451009522,8806451009539,8806451009546,8806451009553",
" MATERIAL_NAME": "총량 : 1밀리리터 중 | 성분명 : 포도당|분량 : 0.2|단위 : 그램|규격 : KP|성분정보 : |비고 :",
"EE_DOC_ID": "https://nedrug.mfds.go.kr/pbp/cmn/pdfDownload/195700008/EE",
"UD_DOC_ID": "https://nedrug.mfds.go.kr/pbp/cmn/pdfDownload/195700008/UD",
"NB_DOC_ID": "https://nedrug.mfds.go.kr/pbp/cmn/pdfDownload/195700008/NB",
"INSERT_FILE": "",
"STORAGE_METHOD": "밀봉용기, 실온(1~30°C) 보관",
"VALID_TERM": "제조일로부터 36 개월, 제조일로부터 18 개월",
"REEXAM_TARGET": null,
"REEXAM_DATE": null,
"PACK_UNIT": "",
"EDI_CODE": "645100954",
"DOC_TEXT": "",
"PERMIT_KIND_NAME": "신고",
"ENTP_NO": "1303",
"MAKE_MATERIAL_FLAG": null,
"NEWDRUG_CLASS_NAME": "",
"INDUTY_TYPE": "의약품",
"CANCEL_DATE": null,
"CANCEL_NAME": "정상",
"CHANGE_DATE": "20190107",
"NARCOTIC_KIND_CODE": null,
"GBN_NAME": "사용상주의사항변경(부작용포함), 2019-01-07/사용상주의사항변경(부작용포함), 2018-09-02/저장방법 및 유효기간(사용기간)변경, 2018-01-12/저장방법 및 유효기간(사용기간)변경, 1999-06-03/성상변경, 1999-06-03/사용상주의사항변경(부작용포함), 1990-03-16/저장방법 및 유효기간(사용기간)변경, 1986-01-08/저장방법 및 유효기간(사용기간)변경, 1980-03-20/용법용량변경, 1980-03-20/효능효과변경, 1980-03-20",
"TOTAL_CONTENT": "1밀리리터 중",
"EE_DOC_DATA": "<DOC title=\"효능효과\" type=\"EE\">\r\n<SECTION title=\"\">\r\n<ARTICLE title=\"1. 고칼륨혈증, 순환허탈, 저혈당시의 에너지 보급\">\r\n<ARTICLE title=\"2. 심진환(G,I,K요법) 그 외 수분, 에너지 보급\">\r\n<ARTICLE title=\"3. 약물.독물 중독\">\r\n</SECTION>\r\n</DOC>",
"UD_DOC_DATA": "<DOC title=\"용법용량\" type=\"UD\">\r\n<SECTION title=\"\">\r\n<ARTICLE title=\"\">\r\n<PARAGRAPH tagName=\"p\" textIndent=\"\" marginLeft=\"\"><![CDATA[○ 성인 : 1회 20~500 mL 정맥주사한다.]]></PARAGRAPH>\r\n<PARAGRAPH tagName=\"p\" textIndent=\"\" marginLeft=\"\"><![CDATA[○ 점적정맥주사 속도는 포도당으로서 시간당 0.5g/kg 이하로 한다.]]></PARAGRAPH>\r\n<PARAGRAPH tagName=\"p\" textIndent=\"\" marginLeft=\"\"><![CDATA[○ 주사제의 용해희석에는 적당량을 사용한다.]]></PARAGRAPH>\r\n<PARAGRAPH tagName=\"p\" textIndent=\"\" marginLeft=\"\"><![CDATA[연령, 증상에 따라 적절히 증감한다.]]></PARAGRAPH>\r\n</ARTICLE>\r\n</SECTION>\r\n</DOC>",
"NB_DOC_DATA": "<DOC title=\"사용상의주의사항\" type=\"NB\">\r\n<SECTION title=\"\">\r\n<ARTICLE title=\"1. 경고\">\r\n<PARAGRAPH tagName=\"p\" textIndent=\"\" marginLeft=\"\"><![CDATA[1] 앰플주사제는 용기 절단시 유리파편이 혼입되어, 이상반응을 초래할 수 있으므로 사용시 유리파편 혼입이 최소화 될 수 있도록 신중하게 절단 사용하되, 특히 어린이, 노약자 사용시에는 각별히 주의할 것(앰플제에 함함.).]></PARAGRAPH>\r\n<PARAGRAPH tagName=\"p\" textIndent=\"\" marginLeft=\"\"><![CDATA[2] 포도당 함유제제를 정맥주사하는 환자는 치아민(비타민 B<sub>1</sub>)소모율이 높기 때문에 순간적으로 치명적인 치아민 결핍을 초래할 가능성이 있음.]></PARAGRAPH>\r\n</ARTICLE>\r\n<ARTICLE title=\"2. 다음 환자에는 투여하지 말 것.\"></ARTICLE>\r\n<PARAGRAPH tagName=\"p\" textIndent=\"\" marginLeft=\"\"><![CDATA[1] 저장성 탈수증 환자]]></PARAGRAPH>\r\n<PARAGRAPH tagName=\"p\" textIndent=\"\" marginLeft=\"\"><![CDATA[2] 수분과다 상태 환자]]></PARAGRAPH>\r\n<PARAGRAPH tagName=\"p\" textIndent=\"\" marginLeft=\"\"><![CDATA[3] 고혈당 환자]]></PARAGRAPH>\r\n<PARAGRAPH tagName=\"p\" textIndent=\"\" marginLeft=\"\"><![CDATA[4] 산증 환자]]></PARAGRAPH>\r\n<PARAGRAPH tagName=\"p\" textIndent=\"\" marginLeft=\"\"><![CDATA[5] 저칼륨혈증 환자]]></PARAGRAPH>\r\n<PARAGRAPH tagName=\"p\" textIndent=\"\" marginLeft=\"\"><![CDATA[6] 고삼투압성 혼수 환자]]></PARAGRAPH>\r\n<PARAGRAPH tagName=\"p\" textIndent=\"\" marginLeft=\"\"><![CDATA[7] 내당불내증 환자]]>
```

</PARAGRAPH>\r\n <PARAGRAPH tagName=\\"p\\" textIndent=\\"\\\" marginLeft=\\"\\\"><![CDATA[8] 무뇨증, 간성혼수 환자]]></PARAGRAPH>\r\n <PARAGRAPH tagName=\\"p\\" textIndent=\\"\\\" marginLeft=\\"\\\"><![CDATA[9] 이 약 및 이 약에 포함된 성분에의 과민반응 환자]]></PARAGRAPH>\r\n <PARAGRAPH tagName=\\"p\\" textIndent=\\"\\\" marginLeft=\\"\\\"><![CDATA[10] 고장액은 탈수증세가 있는 척추관내출혈, 두개내출혈, 진전섬망환자에게는 투여하지 않는다.]]></PARAGRAPH>\r\n <PARAGRAPH tagName=\\"p\\" textIndent=\\"\\\" marginLeft=\\"\\\"><![CDATA[11] 고장성 포도당 용액은 환자의 고삼투압 상태를 더 악화시킬 수 있으므로 심한 탈수 환자에게 투여하지 않는다.]]></PARAGRAPH>\r\n </ARTICLE>\r\n <ARTICLE title=\\"3. 다음 환자에는 신중히 투여할 것.\\">\r\n <PARAGRAPH tagName=\\"p\\" textIndent=\\"\\\" marginLeft=\\"\\\"><![CDATA[1] 칼륨결핍·인산결핍·마그네슘결핍경향이 있는 환자, 저나트륨혈증 환자]]></PARAGRAPH>\r\n <PARAGRAPH tagName=\\"p\\" textIndent=\\"\\\" marginLeft=\\"\\\"><![CDATA[2] 요붕증 환자]]></PARAGRAPH>\r\n <PARAGRAPH tagName=\\"p\\" textIndent=\\"\\\" marginLeft=\\"\\\"><![CDATA[3] 신부전 환자]]></PARAGRAPH>\r\n <PARAGRAPH tagName=\\"p\\" textIndent=\\"\\\" marginLeft=\\"\\\"><![CDATA[4] 코르티코스테로이드·코르티코트로핀 투여 환자]]></PARAGRAPH>\r\n <PARAGRAPH tagName=\\"p\\" textIndent=\\"\\\" marginLeft=\\"\\\"><![CDATA[5] 심부전 환자]]></PARAGRAPH>\r\n <PARAGRAPH tagName=\\"p\\" textIndent=\\"\\\" marginLeft=\\"\\\"><![CDATA[6] 심한 영양결핍 환자]]></PARAGRAPH>\r\n <PARAGRAPH tagName=\\"p\\" textIndent=\\"\\\" marginLeft=\\"\\\"><![CDATA[7] 치아민결핍 환자]]></PARAGRAPH>\r\n <PARAGRAPH tagName=\\"p\\" textIndent=\\"\\\" marginLeft=\\"\\\"><![CDATA[8] 패혈증 환자]]></PARAGRAPH>\r\n <PARAGRAPH tagName=\\"p\\" textIndent=\\"\\\" marginLeft=\\"\\\"><![CDATA[9] 중증 또는 외상 환자]]></PARAGRAPH>\r\n <PARAGRAPH tagName=\\"p\\" textIndent=\\"\\\" marginLeft=\\"\\\"><![CDATA[10] 속 상태 환자]]></PARAGRAPH>\r\n <PARAGRAPH tagName=\\"p\\" textIndent=\\"\\\" marginLeft=\\"\\\"><![CDATA[11] 혈액희석(hemodilution) 환자]]></PARAGRAPH>\r\n <PARAGRAPH tagName=\\"p\\" textIndent=\\"\\\" marginLeft=\\"\\\"><![CDATA[12] 만성뇨독증 환자]]></PARAGRAPH>\r\n <PARAGRAPH tagName=\\"p\\" textIndent=\\"\\\" marginLeft=\\"\\\"><![CDATA[13] 당뇨환자]]></PARAGRAPH>\r\n <PARAGRAPH tagName=\\"p\\" textIndent=\\"\\\" marginLeft=\\"\\\"><![CDATA[14] 고장액은 당뇨흔수, 곡물알러지 환자에는 신중히 투여한다.]]></PARAGRAPH>\r\n </ARTICLE>\r\n <ARTICLE title=\\"4. 이상반응\\">\r\n <PARAGRAPH tagName=\\"p\\" textIndent=\\"\\\" marginLeft=\\"\\\"><![CDATA[1] 대량급속 투여에 의해 전해질 상실을 일으킬 수 있으므로 신중히 투여한다.]]></PARAGRAPH>\r\n <PARAGRAPH tagName=\\"p\\" textIndent=\\"\\\" marginLeft=\\"\\\"><![CDATA[2] 권장용량을 초과하여 투과할 경우 bilirubin, lactate수치가 높아질 수 있다.]></PARAGRAPH>\r\n <PARAGRAPH tagName=\\"p\\" textIndent=\\"\\\" marginLeft=\\"\\\"><![CDATA[3] 저칼륨혈증, 고장성혼수(hyperosmolar coma), 산증(acidosis)]]></PARAGRAPH>\r\n <PARAGRAPH tagName=\\"p\\" textIndent=\\"\\\" marginLeft=\\"\\\"><![CDATA[4] 탈수증, 고삼투압증]]></PARAGRAPH>\r\n <PARAGRAPH tagName=\\"p\\" textIndent=\\"\\\" marginLeft=\\"\\\"><![CDATA[5] 포도당 검출이 동반되는 다뇨증]]></PARAGRAPH>\r\n <PARAGRAPH tagName=\\"p\\" textIndent=\\"\\\" marginLeft=\\"\\\"><![CDATA[6] 정맥주사는 체액 또는 용질과다상태를 유발, 체액전해질 불균형, 울혈, 폐부종을 일으킬 수 있다.]></PARAGRAPH>\r\n <PARAGRAPH tagName=\\"p\\" textIndent=\\"\\\" marginLeft=\\"\\\"><![CDATA[7] 내당불내증환자의 경우 고혈당, 신손실(renal loss)이 일어날 수 있다.]></PARAGRAPH>\r\n <PARAGRAPH tagName=\\"p\\" textIndent=\\"\\\" marginLeft=\\"\\\"><![CDATA[8] 열, 정맥염, 혈전증, 혈액의 유출, 주사부위 통증, 요독증]]></PARAGRAPH>\r\n </ARTICLE>\r\n <ARTICLE title=\\"5. 일반적 주의\\">\r\n <PARAGRAPH tagName=\\"p\\" textIndent=\\"\\\" marginLeft=\\"\\\"><![CDATA[1] 장기간의 투여는 인슐린 생성에 영향을 미칠수 있다. 이를 낮추려면 인슐린을 함께 투여한다.]></PARAGRAPH>\r\n <PARAGRAPH tagName=\\"p\\" textIndent=\\"\\\" marginLeft=\\"\\\"><![CDATA[2] 수술후, 외상후, 또는 다른 내당불내증이 있는 경우 5%는 혈당조절하여 투여한다.]></PARAGRAPH>\r\n <PARAGRAPH tagName=\\"p\\" textIndent=\\"\\\" marginLeft=\\"\\\"><![CDATA[3] 혈청 전해질 검사를 한다.]></PARAGRAPH>\r\n <PARAGRAPH tagName=\\"p\\" textIndent=\\"\\\" marginLeft=\\"\\\"><![CDATA[4] 수분균형을 고려하여 투여한다.]></PARAGRAPH>\r\n <PARAGRAPH tagName=\\"p\\" textIndent=\\"\\\" marginLeft=\\"\\\"><![CDATA[5] 혈당농도의 조절을 한다.]></PARAGRAPH>\r\n <PARAGRAPH tagName=\\"p\\" textIndent=\\"\\\" marginLeft=\\"\\\"><![CDATA[6] 환자상태, 아세톤뇨, 혈증칼륨농도, 혈중인산농도 등의 수치에 유의한다.]></PARAGRAPH>\r\n </ARTICLE>\r\n <ARTICLE title=\\"6. 임부에 대한 투여\\">\r\n <PARAGRAPH tagName=\\"p\\" textIndent=\\"\\\" marginLeft=\\"\\\"><![CDATA[1] 임신 중 투여에 대한 안전성이 확립되지 않았으므로 치료상의 유익성이 태아에 대한 잠재적 위험성을 상회한다고 판단되는 경우에만 투여한다.]></PARAGRAPH>\r\n <PARAGRAPH tagName=\\"p\\" textIndent=\\"\\\" marginLeft=\\"\\\"><![CDATA[2] 분만 중에 포도당을 함유한 용액을 정맥 투여할 경우, 산모에게 고혈당증을 초래할 수 있으며, 신생아의 반동저혈당증 뿐만 아니라, 태아의 고혈당증 및 대사성 산증을 일으킬 수 있다. 태아의 고혈당증은 태아의 인슐린 수치를 증가시킬 수 있으며, 이는 출산 후 신생아 저혈당증을 초래할 수 있다. 해당 약물을 투여하기 전에 환자에 대한 유익성과 위험성을 고려해야 한다.]></PARAGRAPH>\r\n </ARTICLE>\r\n <ARTICLE title=\\"7. 소아에 대한 투여\\">\r\n <PARAGRAPH tagName=\\"p\\" textIndent=\\"\\\" marginLeft=\\"\\\"><![CDATA[1] 소아의 경우 전해질과 체액 조절 능력이 손상되었을 수 있으므로 혈장 전해질 농도를 주의 깊게 관찰해야 한다.]></PARAGRAPH>\r\n <PARAGRAPH tagName=\\"p\\" textIndent=\\"\\\" marginLeft=\\"\\\"><![CDATA[2] 초저체중출생아의 경우 과도하거나 빠른 포도당 주사제 투여는 혈청 삼투질농도 및 뇌내출혈 위험을 증가시킬 수 있다.]></PARAGRAPH>\r\n <PARAGRAPH tagName=\\"p\\" textIndent=\\"\\\" marginLeft=\\"\\\"><![CDATA[3] 신생아(특히 조산아나 저체중아의 경우)는 저혈당증 또는 고혈당증의 위험이 높아진다. 그러므로 잠재적인 장기간 부작용을 피하기 위한 적절한 혈당 조절을 할 수 있도록 면밀한 모니터링이 필요하다. 신생아의 저혈당증은 발작, 혼수, 뇌손상을 초래할 수 있다. 고혈당증은 뇌실내출혈, 박테리아 및 곰팡이 감염의 후기발병, 미숙아의 막병증, 괴사성작은창자큰창자염, 기관지폐이형성증, 입원기간의 연장 및 사망과 관련된다.]></PARAGRAPH>\r\n </ARTICLE>\r\n <ARTICLE title=\\"8. 고령자에 대한 투여\\">\r\n <PARAGRAPH tagName=\\"p\\" textIndent=\\"\\\" marginLeft=\\"\\\"><![CDATA[1] 일반적으로 고령자는 생리기능이 저하되어 있으므로 신중히 투여한다.]></PARAGRAPH>\r\n </ARTICLE>\r\n <ARTICLE title=\\"9. 과량투여시의 처치\\">\r\n <PARAGRAPH tagName=\\"p\\" textIndent=\\"\\\" marginLeft=\\"\\\"><![CDATA[1] 고용량 투여 시에는 혈당 조절을 위한 적절한 혈당 조절을 할 수 있도록 면밀한 모니터링이 필요하다. 신생아의 저혈당증은 발작, 혼수, 뇌손상을 초래할 수 있다. 고혈당증은 뇌실내출혈, 박테리아 및 곰팡이 감염의 후기발병, 미숙아의 막병증, 괴사성작은창자큰창자염, 기관지폐이형성증, 입원기간의 연장 및 사망과 관련된다.]></PARAGRAPH>\r\n </ARTICLE>\r\n

```
여로 인한 고혈당증이나, 당뇨(glucosuria)발생시 이에 대한 처치로 인슐린을 투여한다.]]></PARAGRAPH>\r\n</ARTICLE>\r\n      <ARTICLE title=\"10. 적용상의 주의\">\r\n          <PARAGRAPH tagName=\"p\"\r\ntextIndent=\"\" marginLeft=\"\"><![CDATA[1] 피하 대량 투여에 의해 혈장으로부터 전해질이 이동해서 순환부전을 초래할 수 있고 국소자극이 심하므로 피하주사하지 않는 것이 바람직하다.]]></PARAGRAPH>\r\n          <PARAGRAPH tagName=\"p\"\r\ntextIndent=\"\" marginLeft=\"\"><![CDATA[2] 개봉한 후에는 바로 사용하며, 사용한 잔액은 사용하지 않는다.]]></PARAGRAPH>\r\n          <PARAGRAPH tagName=\"p\"\r\ntextIndent=\"\" marginLeft=\"\"><![CDATA[3] 윤주(輪注)하는 경우는 감염의 우려가 있으므로 주의한다.]]></PARAGRAPH>\r\n          <PARAGRAPH tagName=\"p\"\r\ntextIndent=\"\" marginLeft=\"\"><![CDATA[4] 한랭기에는 체온정도로 따뜻하게 하여 사용한다.]></PARAGRAPH>\r\n          <PARAGRAPH tagName=\"p\"\r\ntextIndent=\"\" marginLeft=\"\"><![CDATA[5] 고장액을 투여하였을 경우 혈전정맥염을 일으킬 수 있으므로 신중히 투여한다.]></PARAGRAPH>\r\n          <PARAGRAPH tagName=\"p\"\r\ntextIndent=\"\" marginLeft=\"\"><![CDATA[6] 고농도액 투여의 급격한 증지에 의해 저혈당을 일으킬 수 있다.]></PARAGRAPH>\r\n          <PARAGRAPH tagName=\"p\"\r\ntextIndent=\"\" marginLeft=\"\"><![CDATA[7] 가응집반응(pseudoagglutination)이 나타날 수 있으므로 혈액과 동시에 투여하지 않는다.]></PARAGRAPH>\r\n          <PARAGRAPH tagName=\"p\"\r\ntextIndent=\"\" marginLeft=\"\"><![CDATA[8] 항생제, 비타민제, 간장약, 진통·진경제, 와파린 등 기타 여러 가지 타 약제를 혼합처방 사용할 때는 이상반응이 나타나는 수가 있으므로 다른 약물의 화학적 물리적 부작용을 충분히 숙지한 다음 신중히 관찰하면서 투여한다.]></PARAGRAPH>\r\n<PARAGRAPH tagName=\"p\"\r\ntextIndent=\"\" marginLeft=\"\"><![CDATA[9] 다른 약물을 혼합시 용기 혹은 마개와의 상호작용에 유의하고, 혼합 즉시 사용한다.]></PARAGRAPH>\r\n          <PARAGRAPH tagName=\"p\"\r\ntextIndent=\"\" marginLeft=\"\"><![CDATA[10] 용기에 있는 공기로 인한 공기색전증의 가능성을 피하기 위하여 연속하여 연결해서는 안 된다.]></PARAGRAPH>\r\n      </ARTICLE>\r\n      </SECTION>\r\n  </DOC>",

"PN_DOC_DATA": null,
"MAIN_ITEM_INGR": "[M040702]포도당",
"INGR_NAME": "[M040534]주사용수"
}, {
  "ITEM_SEQ": "195700009",
  "ITEM_NAME": "대한멸균생리식염수(생리식염주사액)",
  "ENTP_NAME": "대한약품공업(주)",
  "ITEM_PERMIT_DATE": "19570824",
  "CNSGN_MANUF": null,
  "ETC_OTC_CODE": "전문의약품",
  "CHART": "약간 짠맛이 있는 무색투명한 액을 무색투명한 유리 또는 폴리프로필렌 다층필름플라스틱재질의 용기에 충진한 것",
  "BAR_CODE": "8806451005609,8806451005616,8806451005623,8806451005630,8806451005647,8806451005654,8806451005661,8806451005708,8806451005715,8806451005722,8806451005739,8806451005746,8806451005807,8806451005814,8806451005821,8806451005838,8806451005845,8806451005906,8806451005913,8806451005920,8806451005937,8806451006002,8806451006019,8806451006101,8806451006118,8806451006125,8806451006132,8806451006200,8806451006217,8806451006224,8806451006231,8806451006248,8806451032506,8806451032513,8806451032520,8806451038201,8806451038218,8806451038225,8806451038904,8806451038911,8806451040907,8806451040914,8806451041003,8806451041010,8806451041027,8806451041034,8806451043908,8806451043915,8806451043922,8806451045001,8806451045018,8806451045025,8806451045032,8806451045100,8806451045117,8806451045124,8806451045131,8806451046701,8806451046718,8806451049207,8806451049214,8806451049221,8806451049238",
  "MATERIAL_NAME": "총량 : 100밀리리터 중|성분명 : 염화나트륨|분량 : 900|단위 : 밀리그램|규격 : KP|성분정보 : |비고 :",
  "EE_DOC_ID": "https://nedrug.mfds.go.kr/pbp/cmn/pdfDownload/195700009/EE",
  "UD_DOC_ID": "https://nedrug.mfds.go.kr/pbp/cmn/pdfDownload/195700009/UD",
  "NB_DOC_ID": "https://nedrug.mfds.go.kr/pbp/cmn/pdfDownload/195700009/NB",
  "INSERT_FILE": "",
  "STORAGE_METHOD": "밀봉용기, 실온(1-30°C)보관 \n",
  "VALID_TERM": "제조일로부터 36 개월",
  "REEXAM_TARGET": null,
  "REEXAM_DATE": null,
  "PACK_UNIT": "",
  "EDI_CODE": "645100561,645100562,645100563,645100571,645100572,645100573,645100581,645100582,645100591,645100601,645100611,645100621,645100622,645100623,645103821",
  "DOC_TEXT": "",
  "PERMIT_KIND_NAME": "신고",
  "ENTP_NO": "1303",
  "MAKE_MATERIAL_FLAG": null,
  "NEWDRUG_CLASS_NAME": "",
  "INDUTY_TYPE": "의약품",
  "CANCEL_DATE": null,
  "CANCEL_NAME": "정상",
  "CHANGE_DATE": "20190909",
  "NARCOTIC_KIND_CODE": null
}
```

"GBN\_NAME": "사용상주의사항변경(부작용포함), 2019-09-09/저장방법 및 유효기간(사용기간)변경, 2019-09-09/성상변경, 2019-09-09/사용상주의사항변경(부작용포함), 2007-02-03/용법용량변경, 2007-02-03/효능효과변경, 2007-02-03/제품명칭변경, 1999-11-06/저장방법 및 유효기간(사용기간)변경, 1999-08-23/저장방법 및 유효기간(사용기간)변경, 1997-11-28/성상변경, 1997-11-28/저장방법 및 유효기간(사용기간)변경, 1986-01-08/저장방법 및 유효기간(사용기간)변경, 1957-08-27/제품명칭변경, 1957-08-27",  
"TOTAL\_CONTENT": "100밀리리터 중",  
"EE\_DOC\_DATA": "<DOC title=\"효능효과\" type=\"EE\">\r\n<SECTION title=\"\">\r\n<ARTICLE title=\"\*0.45, 0.9% 주사제\">\r\n<PARAGRAPH tagName=\"p\" textIndent=\"0\" marginLeft=\"1\"><![CDATA[1. 수분 및 전해질 결핍시의 보급(나트륨 결핍, 염소 결핍)]]></PARAGRAPH>\r\n<PARAGRAPH tagName=\"p\" textIndent=\"0\" marginLeft=\"1\"><![CDATA[2. 주사제의 용해 희석제]]></PARAGRAPH>\r\n</ARTICLE>\r\n<ARTICLE title=\"\*키트주사제\">\r\n<PARAGRAPH tagName=\"p\" textIndent=\"0\" marginLeft=\"1\"><![CDATA[전해질 및 수분의 빠른 공급]]></PARAGRAPH>\r\n<PARAGRAPH tagName=\"p\" textIndent=\"0\" marginLeft=\"1\"><![CDATA[특히 다음과 같은 경우에 사용한다.]]></PARAGRAPH>\r\n<PARAGRAPH tagName=\"p\" textIndent=\"0\" marginLeft=\"2\"><![CDATA[- 저나트륨혈증 또는 저염소혈증]]></PARAGRAPH>\r\n<PARAGRAPH tagName=\"p\" textIndent=\"0\" marginLeft=\"2\"><![CDATA[- 반복적인 관장에 의한 과량의 수분섭취 또는 경요도전립선절제술중 개방정맥동으로의 관류액 관류에 따라 세포외액이 격렬히 희석된 경우]]></PARAGRAPH>\r\n<PARAGRAPH tagName=\"p\" textIndent=\"0\" marginLeft=\"2\"><![CDATA[- 중증 염분고갈시의 응급처치]]></PARAGRAPH>\r\n</ARTICLE>\r\n<ARTICLE title=\"\*11.7% 주사제\">\r\n<PARAGRAPH tagName=\"p\" textIndent=\"0\" marginLeft=\"1\"><![CDATA[전해질 보액의 전해질 보정(저나트륨혈증, 저염소혈증)]]></PARAGRAPH>\r\n</ARTICLE>\r\n</SECTION>\r\n</DOC>",  
"UD\_DOC\_DATA": "<DOC title=\"용법용량\" type=\"UD\">\r\n<SECTION title=\"\">\r\n<ARTICLE title=\"\*0.45, 0.9% 주사제\">\r\n<PARAGRAPH tagName=\"p\" textIndent=\"0\" marginLeft=\"1\"><![CDATA[염화나트륨으로서 보통 20~1,000mL를 피하, 정맥, 점적 정맥주사 또는 직장에 주입한다.]]></PARAGRAPH>\r\n<PARAGRAPH tagName=\"p\" textIndent=\"0\" marginLeft=\"1\"><![CDATA[투여량, 투여속도는 연령, 체중, 증상에 따라 적절히 증감한다.]]></PARAGRAPH>\r\n<PARAGRAPH tagName=\"p\" textIndent=\"0\" marginLeft=\"1\"><![CDATA[주사제의 용해 희석에는 적정량을 사용한다.]]></PARAGRAPH>\r\n</ARTICLE>\r\n<ARTICLE title=\"\*키트주사제\">\r\n<PARAGRAPH tagName=\"p\" textIndent=\"0\" marginLeft=\"1\"><![CDATA[분말주사용 의약품을 용해시킨 후 점적 정맥주사한다.]]></PARAGRAPH>\r\n<PARAGRAPH tagName=\"p\" textIndent=\"0\" marginLeft=\"1\"><![CDATA[(적용상의 주의 '키트주사제의 용해조작방법' 참조)]]></PARAGRAPH>\r\n</ARTICLE>\r\n<ARTICLE title=\"\*3% 주사제\">\r\n<PARAGRAPH tagName=\"p\" textIndent=\"0\" marginLeft=\"1\"><![CDATA[이론적 요구량에 따라 결정된 투여량을 염화나트륨으로서 시간당 100mL 이하의 속도로 천천히 점적 정맥주사하되, 24시간동안 400mL를 초과해서는 안된다.]]></PARAGRAPH>\r\n<PARAGRAPH tagName=\"p\" textIndent=\"0\" marginLeft=\"1\"><![CDATA[투여량, 투여속도는 연령, 체중, 증상에 따라 적절히 증감한다.]]></PARAGRAPH>\r\n<PARAGRAPH tagName=\"p\" textIndent=\"0\" marginLeft=\"1\"><![CDATA[투여하는 동안 체액 및 전해질 평형을 모니터링해야 한다.]]></PARAGRAPH>\r\n</ARTICLE>\r\n<ARTICLE title=\"\*11.7% 주사제\">\r\n<PARAGRAPH tagName=\"p\" textIndent=\"0\" marginLeft=\"1\"><![CDATA[체내의 수분과 전해질의 부족한 정도에 따라 전해질 보액에 첨가하여 사용한다.]]></PARAGRAPH>\r\n</ARTICLE>\r\n</SECTION>\r\n</DOC>",  
"NB\_DOC\_DATA": "<DOC title=\"사용상의주의사항\" type=\"NB\">\r\n<SECTION title=\"\">\r\n<ARTICLE title=\"\*0.45, 0.9%, 키트주사제\">\r\n<PARAGRAPH tagName=\"p\" textIndent=\"0\" marginLeft=\"1\"><![CDATA[앰플주사제는 용기 절단시 유리 파편이 혼입되어, 부작용을 초래할 수 있으므로 사용시 유리파편 혼입이 최소화 될 수 있도록 신중하게 절단 사용하되, 특히 어린이, 노약자 사용시에는 각별히 주의할 것(앰플주사제에 한함).]]></PARAGRAPH>\r\n</ARTICLE>\r\n<ARTICLE title=\"1. 경고\">\r\n<PARAGRAPH tagName=\"p\" textIndent=\"0\" marginLeft=\"1\"><![CDATA[1. 경고]]></PARAGRAPH>\r\n<PARAGRAPH tagName=\"p\" textIndent=\"0\" marginLeft=\"1\"><![CDATA[고나트륨혈증 환자]]></PARAGRAPH>\r\n<PARAGRAPH tagName=\"p\" textIndent=\"0\" marginLeft=\"1\"><![CDATA[수분과다상태 환자]]></PARAGRAPH>\r\n<PARAGRAPH tagName=\"p\" textIndent=\"0\" marginLeft=\"1\"><![CDATA[3. 다음 환자에는 신중히 투여할 것.]]></PARAGRAPH>\r\n<ARTICLE title=\"3. 다음 환자에는 신중히 투여할 것.\">\r\n<PARAGRAPH tagName=\"p\" textIndent=\"0\" marginLeft=\"1\"><![CDATA[1. 심장·순환기계기능장애 환자]]></PARAGRAPH>\r\n<PARAGRAPH tagName=\"p\" textIndent=\"0\" marginLeft=\"1\"><![CDATA[2. 신장애 환자]]></PARAGRAPH>\r\n<PARAGRAPH tagName=\"p\" textIndent=\"0\" marginLeft=\"1\"><![CDATA[3. 저단백혈증 환자]]></PARAGRAPH>\r\n<PARAGRAPH tagName=\"p\" textIndent=\"0\" marginLeft=\"1\"><![CDATA[4. 저나트륨혈증(120mmol/L 미만) 환자]]></PARAGRAPH>\r\n<PARAGRAPH tagName=\"p\" textIndent=\"0\" marginLeft=\"1\"><![CDATA[5. 저칼륨혈증 환자]]></PARAGRAPH>\r\n<PARAGRAPH tagName=\"p\" textIndent=\"0\" marginLeft=\"1\"><![CDATA[6. 고염소혈증 환자]]></PARAGRAPH>\r\n<PARAGRAPH tagName=\"p\" textIndent=\"0\" marginLeft=\"1\"><![CDATA[7. 말초 또는 폐부종 환자]]></PARAGRAPH>\r\n<PARAGRAPH tagName=\"p\" textIndent=\"0\" marginLeft=\"1\"><![CDATA[8. 자간전증 환자]]></PARAGRAPH>\r\n<PARAGRAPH tagName=\"p\" textIndent=\"0\" marginLeft=\"1\"><![CDATA[9. 알도스테론증 또는 나트륨 배설과 관련된 상태나 치료(코르티코스테로이드 또는 코르티코트로핀)중인 환자]]></PARAGRAPH>\r\n<PARAGRAPH tagName=\"p\" textIndent=\"0\" marginLeft=\"1\"><![CDATA[10. 소아 및 고령자]]></PARAGRAPH>\r\n<ARTICLE title=\"4. 이상반응\">\r\n<PARAGRAPH tagName=\"p\" textIndent=\"0\" marginLeft=\"1\"><![CDATA[1. 대량·급속투여에 의해 울혈성심부전, 부종, 산증, 혈청전해질 이상이 나타날 수 있다.]]></PARAGRAPH>\r\n<PARAGRAPH tagName=\"p\" textIndent=\"0\" marginLeft=\"1\"><![CDATA[2. 투여기술과 관련하여 발열, 주사부위의

감염, 국소통증 또는 반응, 정맥자극, 주사부위로부터 이르는 정맥혈전증 또는 정맥염, 혈관밖유출, 과다혈량이 나타날 수 있다.]></PARAGRAPH>\r\n <PARAGRAPH tagName=\"p\" textIndent=\"\" marginLeft=\"\"><![CDATA[3] 이상반응이 나타나면 투여의 중단, 환자의 평가, 적절한 처치를 실시하고 필요하다면 검사를 위해 잔여액을 남겨둔다.]></PARAGRAPH>\r\n </ARTICLE>\r\n <ARTICLE title=\"5. 일반적 주의\">\r\n <PARAGRAPH tagName=\"p\" textIndent=\"\" marginLeft=\"\"><![CDATA[지속되는 비경구 치료동안 또는 환자 평가의 근거로 임상적 평가와 주기적인 실험실적 평가는 체액평형, 전해질농도, 산염기 평형의 변화를 모니터링하는데 필요하다.]></PARAGRAPH>\r\n </ARTICLE>\r\n </ARTICLE title=\"6. 임부, 수유부, 가임여성, 신생아, 유아, 소아, 고령자에 대한 투여\">\r\n <PARAGRAPH tagName=\"p\" textIndent=\"\" marginLeft=\"\"><![CDATA[1] 고령자는 일반적으로 생리기능이 저하되어 있으므로 투여속도를 천천히 하고 감량하는 등 주의한다.]></PARAGRAPH>\r\n </ARTICLE>\r\n <ARTICLE title=\"7. 적용상의 주의\">\r\n <PARAGRAPH tagName=\"p\" textIndent=\"\" marginLeft=\"\"><![CDATA[\*0.45, 0.9% 주사제의 경우]">></PARAGRAPH>\r\n <PARAGRAPH tagName=\"p\" textIndent=\"\" marginLeft=\"\"><![CDATA[1] 조제시 : 주사제의 용해·희석액으로서 사용하는 경우에 적합성을 확인한다.]></PARAGRAPH>\r\n <PARAGRAPH tagName=\"p\" textIndent=\"\" marginLeft=\"\"><![CDATA[2] 투여전]">></PARAGRAPH>\r\n <PARAGRAPH tagName=\"p\" textIndent=\"\" marginLeft=\"\"><![CDATA[(1) 실질적인 색변화, 침전물, 복합적인 불용해, 결정형성 여부를 검사한다.]></PARAGRAPH>\r\n <PARAGRAPH tagName=\"p\" textIndent=\"\" marginLeft=\"\"><![CDATA[(2) 투여전에 감염에 대한 처치를 한다(환자의 피부나 기구 소독).]></PARAGRAPH>\r\n <PARAGRAPH tagName=\"p\" textIndent=\"\" marginLeft=\"\"><![CDATA[(3) 한랭기에는 체온정도로 따뜻하게 하여 사용한다.]></PARAGRAPH>\r\n <PARAGRAPH tagName=\"p\" textIndent=\"\" marginLeft=\"\"><![CDATA[(4) 개봉 또는 다른 약의 첨가후 즉시 사용하고, 잔액은 사용하지 않는다.]></PARAGRAPH>\r\n <PARAGRAPH tagName=\"p\" textIndent=\"\" marginLeft=\"\"><![CDATA[3] 투여시 : 천천히 주입한다.]></PARAGRAPH>\r\n <PARAGRAPH tagName=\"p\" textIndent=\"\" marginLeft=\"\"><![CDATA[\*키트주사제의 경우]">></PARAGRAPH>\r\n <PARAGRAPH tagName=\"p\" textIndent=\"\" marginLeft=\"\"><![CDATA[1] 투여경로 : 정맥주사한다.]></PARAGRAPH>\r\n <PARAGRAPH tagName=\"p\" textIndent=\"\" marginLeft=\"\"><![CDATA[2] 조제시 : 이 약을 사용하여 용해·희석하는 주사제(정맥내 투여용)는 다음 조건에 적합한 것이다.]></PARAGRAPH>\r\n <PARAGRAPH tagName=\"p\" textIndent=\"\" marginLeft=\"\"><![CDATA[(1) 용해액으로서 생리식염 주사액이 적절하다.]></PARAGRAPH>\r\n <PARAGRAPH tagName=\"p\" textIndent=\"\" marginLeft=\"\"><![CDATA[(2) 용량으로서 50 또는 100mL이 적절하다.]></PARAGRAPH>\r\n <PARAGRAPH tagName=\"p\" textIndent=\"\" marginLeft=\"\"><![CDATA[3] 키트주사제의 용해조작방법]">></PARAGRAPH>\r\n <PARAGRAPH tagName=\"p\" textIndent=\"\" marginLeft=\"\"><![CDATA[(1) 캡슐부의 멀균지를 떼어낸다.]></PARAGRAPH>\r\n <PARAGRAPH tagName=\"p\" textIndent=\"\" marginLeft=\"\"><![CDATA[(2) 플라스틱병 목부분을 잡고 분말주사용의약품(바이알)의 고무마개의 중심을 양두침에 똑바로 끼워 넣는다.]></PARAGRAPH>\r\n <PARAGRAPH tagName=\"p\" textIndent=\"\" marginLeft=\"\"><![CDATA[(3) 플라스틱병을 위로하여 분말주사용의약품(바이알)에 적당량의 용해액이 들어가게 하여 가볍게 흔들어 용해시킨다.]></PARAGRAPH>\r\n <PARAGRAPH tagName=\"p\" textIndent=\"\" marginLeft=\"\"><![CDATA[(4) 플라스틱병을 밑으로 하여 용액이 내려오게 한다.]></PARAGRAPH>\r\n <PARAGRAPH tagName=\"p\" textIndent=\"\" marginLeft=\"\"><![CDATA[(5) 캡슐부를 돌려서 떼어낸 후 수액세트와 연결한다.]></PARAGRAPH>\r\n <PARAGRAPH tagName=\"p\" textIndent=\"\" marginLeft=\"\"><![CDATA[4] 투여전]">></PARAGRAPH>\r\n <PARAGRAPH tagName=\"p\" textIndent=\"\" marginLeft=\"\"><![CDATA[(1) 투여전에 감염에 대한 처치를 한다(환자의 피부나 기구 소독).]></PARAGRAPH>\r\n <PARAGRAPH tagName=\"p\" textIndent=\"\" marginLeft=\"\"><![CDATA[(2) 한랭기에는 체온정도로 따뜻하게 하여 사용한다.]></PARAGRAPH>\r\n <PARAGRAPH tagName=\"p\" textIndent=\"\" marginLeft=\"\"><![CDATA[(3) 개봉 후 즉시 사용하고, 잔액은 사용하지 않는다.]></PARAGRAPH>\r\n <PARAGRAPH tagName=\"p\" textIndent=\"\" marginLeft=\"\"><![CDATA[(4) 투여시 : 용해·희석한 주사제의 용법·용량 및 사용상의 주의에 유의하여 투여한다.]></PARAGRAPH>\r\n </ARTICLE>\r\n <ARTICLE title=\"\*3% 주사제\" />\r\n <ARTICLE title=\"1. 경고\">\r\n <PARAGRAPH tagName=\"p\" textIndent=\"\" marginLeft=\"\"><![CDATA[앤플주사제는 용기 절단 시 유리파편이 혼입되어, 부작용을 초래할 수 있으므로 사용시 유리파편 혼입이 최소화 될 수 있도록 신중하게 절단사용하되, 특히 어린이, 노약자 사용시에는 각별히 주의할 것(앤플주사제에 함함).]></PARAGRAPH>\r\n </ARTICLE>\r\n <ARTICLE title=\"2. 다음 환자에는 투여하지 말 것.\">\r\n <PARAGRAPH tagName=\"p\" textIndent=\"\" marginLeft=\"\"><![CDATA[1] 혈장 전해질농도가 상승되거나 정상 또는 약간 감소한 경우]">></PARAGRAPH>\r\n <PARAGRAPH tagName=\"p\" textIndent=\"\" marginLeft=\"\"><![CDATA[2] 낙트륨 및 염화물의 투여가 임상적으로 해로운 경우]">></PARAGRAPH>\r\n </ARTICLE>\r\n <ARTICLE title=\"3. 다음 환자에는 신중히 투여할 것.\">\r\n <PARAGRAPH tagName=\"p\" textIndent=\"\" marginLeft=\"\"><![CDATA[1] 심장·순환기계기능장애 환자]]></PARAGRAPH>\r\n <PARAGRAPH tagName=\"p\" textIndent=\"\" marginLeft=\"\"><![CDATA[2] 신장애 환자]]></PARAGRAPH>\r\n <PARAGRAPH tagName=\"p\" textIndent=\"\" marginLeft=\"\"><![CDATA[3] 저단백혈증 환자]]></PARAGRAPH>\r\n <PARAGRAPH tagName=\"p\" textIndent=\"\" marginLeft=\"\"><![CDATA[4] 간경화 환자]]></PARAGRAPH>\r\n <PARAGRAPH tagName=\"p\" textIndent=\"\" marginLeft=\"\"><![CDATA[5] 부종을 동반한 낙트륨저류 환자]]></PARAGRAPH>\r\n <PARAGRAPH tagName=\"p\" textIndent=\"\" marginLeft=\"\"><![CDATA[6] 과다혈량, 요로폐쇄 또는 절박하거나 명백한 대상부전 환자]]></PARAGRAPH>\r\n <PARAGRAPH tagName=\"p\" textIndent=\"\" marginLeft=\"\"><![CDATA[7] 코르티코스테로이드 또는 코르티코트로핀을 투여받고 있는 환자]]></PARAGRAPH>\r\n <PARAGRAPH tagName=\"p\" textIndent=\"\" marginLeft=\"\"><![CDATA[8] 염축적 환자]]></PARAGRAPH>\r\n <PARAGRAPH tagName=\"p\" textIndent=\"\" marginLeft=\"\"><![CDATA[9] 소아 및 고령자, 수술후 환자]]></PARAGRAPH>\r\n </ARTICLE>\r\n <ARTICLE title=\"4. 이상반응\">\r\n <PARAGRAPH tagName=\"p\" textIndent=\"\" marginLeft=\"\"><![CDATA[1] 대량·급속투여에 의해 울혈성심부전,

부종, 산증, 혈청전해질 이상이 나타날 수 있다.] ]></PARAGRAPH>\r\n <PARAGRAPH tagName=\\"p\\" textIndent=\\"\\\" marginLeft=\\"\\\"><! [CDATA[2] 이 약이나 투여기술과 관련하여 발열, 조직괴사나 주사부위의 감염, 농양, 국소통증, 정맥자극, 주사부위로부터 이르는 정맥혈전증 또는 정맥염, 혈관박유출, 과다혈량이 나타날 수 있다.] ]></PARAGRAPH>\r\n <PARAGRAPH tagName=\\"p\\" textIndent=\\"\\\" marginLeft=\\"\\\"><! [CDATA[3] 수술후 염불내성 : 증상은 세포탈수증, 허약, 지남력장애, 식욕부진, 구역, 복부팽만감, 깊은호흡, 펫뇨, BUN의 상승을 포함한다.] ]></PARAGRAPH>\r\n <PARAGRAPH tagName=\\"p\\" textIndent=\\"\\\" marginLeft=\\"\\\"><! [CDATA[4] 이상반응이 나타나면 투여의 중단, 환자의 평가, 적절한 처치를 실시하고 필요하다면 검사를 위해 잔여액을 남겨둔다.] ]></PARAGRAPH>\r\n </ARTICLE>\r\n <ARTICLE title=\\"5. 일반적 주의\\">\r\n <PARAGRAPH tagName=\\"p\\" textIndent=\\"\\\" marginLeft=\\"\\\"><! [CDATA[1] 지속되는 비경구 치료동안 또는 환자 평가의 근거로 임상적 평가와 주기적인 실험실적 평가는 체액평형, 전해질농도, 산염기 평형의 변화를 모니터링하는데 필요하다.] ]></PARAGRAPH>\r\n <PARAGRAPH tagName=\\"p\\" textIndent=\\"\\\" marginLeft=\\"\\\"><! [CDATA[2] 추가로 투여하고자 하는 필수전해질, 무기질 및 비타민은 필요한 만큼만 공급한다.] ]></PARAGRAPH>\r\n </ARTICLE>\r\n <ARTICLE title=\\"6. 일부 및 수유부에 대한 투여\\">\r\n <PARAGRAPH tagName=\\"p\\" textIndent=\\"\\\" marginLeft=\\"\\\"><! [CDATA[1] 일부에 대한 투여의 안전성이 확립되어 있지 않으므로 치료상의 유익성이 위험성을 상회한다고 판단되는 경우에만 투여한다.] ]></PARAGRAPH>\r\n <PARAGRAPH tagName=\\"p\\" textIndent=\\"\\\" marginLeft=\\"\\\"><! [CDATA[2] 이 약이 모유로 분비되는지는 알려져 있지 않다. 수유부에 대한 투여시 주의한다.] ]></PARAGRAPH>\r\n </ARTICLE>\r\n <ARTICLE title=\\"7. 과량투여시의 처치\\">\r\n <PARAGRAPH tagName=\\"p\\" textIndent=\\"\\\" marginLeft=\\"\\\"><! [CDATA[1] 나트륨 과량의 일반적인 이상반응은 안절부절, 허약, 갈증, 입안건조, 부은혀, 피부홍조, 펫뇨, 저혈압, 빈맥, 발열, 어지러움, 두통을 포함한다.] ]></PARAGRAPH>\r\n <PARAGRAPH tagName=\\"p\\" textIndent=\\"\\\" marginLeft=\\"\\\"><! [CDATA[2] 염화나트륨의 과량투여는 고나트륨혈증과 염화물의 과량으로 인한 탄산수소이온의 손실로 산성화 효과를 일으킨다.] ]></PARAGRAPH>\r\n <PARAGRAPH tagName=\\"p\\" textIndent=\\"\\\" marginLeft=\\"\\\"><! [CDATA[3] 과량투여 또는 그로 인한 증상이 발현되는 경우, 환자의 상태를 재평가하고 적절히 처치한다.] ]></PARAGRAPH>\r\n </ARTICLE>\r\n <ARTICLE title=\\"8. 적용상의 주의\\">\r\n <PARAGRAPH tagName=\\"p\\" textIndent=\\"\\\" marginLeft=\\"\\\"><! [CDATA[1] 다른 침가제의 혼합시 발생할 수 있는 부적합성을 최소화하기 위해서 최종 주입물을 혼합 즉시, 투여전 및 투여중에 주기적으로 탁도 및 침전물의 생성 여부를 검사한다.] ]></PARAGRAPH>\r\n <PARAGRAPH tagName=\\"p\\" textIndent=\\"\\\" marginLeft=\\"\\\"><! [CDATA[2] 연결관에는 플라스틱용기를 사용하지 않는다.] ]></PARAGRAPH>\r\n <PARAGRAPH tagName=\\"p\\" textIndent=\\"\\\" marginLeft=\\"\\\"><! [CDATA[3] 정맥주사용 장치는 24시간마다 교체하도록 권장된다.] ]></PARAGRAPH>\r\n <PARAGRAPH tagName=\\"p\\" textIndent=\\"\\\" marginLeft=\\"\\\"><! [CDATA[4] 약액이 투명하고 용기 및 포장이 손상되지 않은 것만 사용한다.] ]></PARAGRAPH>\r\n </ARTICLE>\r\n </SECTION>\r\n <SECTION title=\\"\*11.7% 주사제\\">\r\n <ARTICLE title=\\"1. 경고\\">\r\n <PARAGRAPH tagName=\\"p\\" textIndent=\\"\\\" marginLeft=\\"\\\"><! [CDATA[1] 고나트륨혈증 환자] ]></PARAGRAPH>\r\n <PARAGRAPH tagName=\\"p\\" textIndent=\\"\\\" marginLeft=\\"\\\"><! [CDATA[2] 수분과다상태 환자] ]></PARAGRAPH>\r\n </ARTICLE>\r\n <ARTICLE title=\\"3. 다음 환자에는 신중히 투여할 것.\\">\r\n <PARAGRAPH tagName=\\"p\\" textIndent=\\"\\\" marginLeft=\\"\\\"><! [CDATA[1] 순환기계기능장애 환자] ]></PARAGRAPH>\r\n <PARAGRAPH tagName=\\"p\\" textIndent=\\"\\\" marginLeft=\\"\\\"><! [CDATA[2] 신장애 환자] ]></PARAGRAPH>\r\n <PARAGRAPH tagName=\\"p\\" textIndent=\\"\\\" marginLeft=\\"\\\"><! [CDATA[3] 저단백혈증 환자] ]></PARAGRAPH>\r\n <PARAGRAPH tagName=\\"p\\" textIndent=\\"\\\" marginLeft=\\"\\\"><! [CDATA[4] 저나트륨혈증(120mmol/L 미만) 환자] ]></PARAGRAPH>\r\n <PARAGRAPH tagName=\\"p\\" textIndent=\\"\\\" marginLeft=\\"\\\"><! [CDATA[5] 저칼륨혈증 환자] ]></PARAGRAPH>\r\n <PARAGRAPH tagName=\\"p\\" textIndent=\\"\\\" marginLeft=\\"\\\"><! [CDATA[6] 고염소혈증 환자] ]></PARAGRAPH>\r\n </ARTICLE>\r\n <ARTICLE title=\\"4. 이상반응\\">\r\n <PARAGRAPH tagName=\\"p\\" textIndent=\\"\\\" marginLeft=\\"\\\"><! [CDATA[1] 대량·급속투여에 의해 고나트륨혈증, 울혈성심부전, 부종, 산증, 혈청전해질 이상이 나타날 수 있다.] ]></PARAGRAPH>\r\n </ARTICLE>\r\n <ARTICLE title=\\"5. 일반적 주의\\">\r\n <PARAGRAPH tagName=\\"p\\" textIndent=\\"\\\" marginLeft=\\"\\\"><! [CDATA[1] 지속되는 비경구 치료동안 또는 환자 평가의 근거로 임상적 평가와 주기적인 실험실적 평가는 체액 평형, 전해질농도, 산염기 평형의 변화를 모니터링하는데 필요하다.] ]></PARAGRAPH>\r\n </ARTICLE>\r\n <ARTICLE title=\\"6. 적용상의 주의\\">\r\n <PARAGRAPH tagName=\\"p\\" textIndent=\\"\\\" marginLeft=\\"\\\"><! [CDATA[1] 약은 다른 전해질 보액에 희석해서만 사용하고 단독으로는 사용하지 않아야 한다.] ]></PARAGRAPH>\r\n </ARTICLE>\r\n </SECTION>\r\n </DOC>",
 "PN\_DOC\_DATA": null,
 "MAIN\_ITEM\_INGR": "[M040426]염화나트륨",
 "INGR\_NAME": "[M040534]주사용수"
 },
 {
 "ITEM\_SEQ": "195700010",
 "ITEM\_NAME": "대한포도당주사액(5%)",
 "ENTP\_NAME": "대한약품공업(주)",
 "ITEM\_PERMIT\_DATE": "19570614",
 "CNSGN\_MANUF": null,
 "ETC\_OTC\_CODE": "전문의약품",
 "CHART": "단맛이 있는 무색투명한 액을 무색투명한 유리 또는 폴리프로필렌, 다층필름플라스틱 재질의 용기에 충진한 것".
 }
]

"BAR\_CODE": "8806451009607,8806451009614,8806451009621,8806451009638,8806451009645,8806451009706,8806451009713,8806451009720,8806451009737,8806451009744,8806451009805,8806451009812,8806451009829,8806451009836,8806451009904,8806451009911,8806451009928,8806451009935,8806451009942,8806451010009,8806451010016,8806451010023,8806451043205,8806451043212,8806451045506,8806451045513,8806451045520,8806451045605,8806451045612,8806451045629,8806451046800,8806451046817,8806451046824,8806451046831,8806451047104,8806451047111,8806451047128",  
"MATERIAL\_NAME": "총량 : 100밀리리터 중|성분명 : 포도당|분량 : 5|단위 : 그램|규격 : KP|성분정보 : |비고 :",  
"EE\_DOC\_ID": "https://nedrug.mfds.go.kr/pbp/cmn/pdfDownload/195700010/EE",  
"UD\_DOC\_ID": "https://nedrug.mfds.go.kr/pbp/cmn/pdfDownload/195700010/UD",  
"NB\_DOC\_ID": "https://nedrug.mfds.go.kr/pbp/cmn/pdfDownload/195700010/NB",  
"INSERT\_FILE": "",  
"STORAGE\_METHOD": "밀봉용기, 실온(1~30°C)보관",  
"VALID\_TERM": "제조일로부터 36 개월",  
"REEXAM\_TARGET": null,  
"REEXAM\_DATE": null,  
"PACK\_UNIT": "",  
"EDI\_CODE": "645100961,645100971,645100972,645100973,645100981,645100982,645100991,645100992,645100993,645101001,645101002,645100962,645100964,645104551",  
"DOC\_TEXT": "",  
"PERMIT\_KIND\_NAME": "신고",  
"ENTP\_NO": "1303",  
"MAKE\_MATERIAL\_FLAG": null,  
"NEWDRUG\_CLASS\_NAME": "",  
"INDUTY\_TYPE": "의약품",  
"CANCEL\_DATE": null,  
"CANCEL\_NAME": "정상",  
"CHANGE\_DATE": "20190909",  
"NARCOTIC\_KIND\_CODE": null,  
"GBN\_NAME": "저장방법 및 유효기간(사용기간)변경, 2019-09-09/성상변경, 2019-09-09/사용상주의사항변경(부작용포함), 2019-01-07/사용상주의사항변경(부작용포함), 2006-02-04/용법용량변경, 2006-02-04/효능효과변경, 2006-02-04/저장방법 및 유효기간(사용기간)변경, 1999-08-23/저장방법 및 유효기간(사용기간)변경, 1997-11-28/성상변경, 1997-11-28/저장방법 및 유효기간(사용기간)변경, 1995-07-14/사용상주의사항변경(부작용포함), 1990-03-16/저장방법 및 유효기간(사용기간)변경, 1986-01-08/저장방법 및 유효기간(사용기간)변경, 1980-03-20/용법용량변경, 1980-03-20/효능효과변경, 1980-03-20/저장방법 및 유효기간(사용기간)변경, 1957-06-14",  
"TOTAL\_CONTENT": "100밀리리터 중",  
"EE\_DOC\_DATA": "<DOC title=\"효능효과\" type=\"EE\">\r\n<SECTION title=\"\">\r\n<ARTICLE title=\"1. 탈수증 특히 수분결핍시의 수분보급\">\r\n<ARTICLE title=\"2. 주사제의 용해희석제\">\r\n</SECTION>\r\n</DOC>",  
"UD\_DOC\_DATA": "<DOC title=\"용법용량\" type=\"UD\">\r\n<SECTION title=\"\">\r\n<ARTICLE title=\"\">\r\n<PARAGRAPH tagName=\"p\" textIndent=\"\" marginLeft=\"\"><![CDATA[○ 성인 : 1회 500~1000 mL 정맥주사한다.]]></PARAGRAPH>\r\n<PARAGRAPH tagName=\"p\" textIndent=\"\" marginLeft=\"\"><![CDATA[○ 점적정맥주사 속도는 포도당으로서 시간당 0.5 g/kg 이하로 한다.]]></PARAGRAPH>\r\n<PARAGRAPH tagName=\"p\" textIndent=\"\" marginLeft=\"\"><![CDATA[○ 주사제의 용해 희석에는 적당량을 사용한다.]]></PARAGRAPH>\r\n<PARAGRAPH tagName=\"p\" textIndent=\"\" marginLeft=\"\"><![CDATA[연령, 증상에 따라 적절히 증감한다.]]></PARAGRAPH>\r\n</ARTICLE>\r\n</SECTION>\r\n</DOC>",  
"NB\_DOC\_DATA": "<DOC title=\"사용상의주의사항\" type=\"NB\">\r\n<SECTION title=\"\">\r\n<ARTICLE title=\"1. 경고\">\r\n<PARAGRAPH tagName=\"p\" textIndent=\"\" marginLeft=\"\"><![CDATA[1] 앰플주사제는 용기 절단시 유리파편이 혼입되어, 이상반응을 초래할 수 있으므로 사용시 유리파편 혼입이 최소화 될 수 있도록 신중하게 절단 사용하되, 특히 어린이, 노약자 사용시에는 각별히 주의할 것(앰플제에 함함.).]]></PARAGRAPH>\r\n<PARAGRAPH tagName=\"p\" textIndent=\"\" marginLeft=\"\"><![CDATA[2] 포도당 함유제제를 정맥주사하는 환자는 치아민(비타민 B<sub>1</sub>)소모율이 높기 때문에 순간적으로 치명적인 치아민 결핍을 초래할 가능성이 있음.]]></PARAGRAPH>\r\n</ARTICLE>\r\n<ARTICLE title=\"2. 다음 환자에는 투여하지 말 것.\">\r\n<PARAGRAPH tagName=\"p\" textIndent=\"\" marginLeft=\"\"><![CDATA[1] 저장성 탈수증 환자]]></PARAGRAPH>\r\n<PARAGRAPH tagName=\"p\" textIndent=\"\" marginLeft=\"\"><![CDATA[2] 수분과다 상태 환자]]></PARAGRAPH>\r\n<PARAGRAPH tagName=\"p\" textIndent=\"\" marginLeft=\"\"><![CDATA[3] 고혈당 환자]]></PARAGRAPH>\r\n<PARAGRAPH tagName=\"p\" textIndent=\"\" marginLeft=\"\"><![CDATA[4] 산증 환자]]></PARAGRAPH>\r\n<PARAGRAPH tagName=\"p\" textIndent=\"\" marginLeft=\"\"><![CDATA[5] 저칼륨혈증 환자]]></PARAGRAPH>\r\n<PARAGRAPH tagName=\"p\" textIndent=\"\" marginLeft=\"\"><![CDATA[6] 고삼투압성 혼수 환자]]></PARAGRAPH>\r\n<PARAGRAPH tagName=\"p\" textIndent=\"\" marginLeft=\"\"><![CDATA[7] 내당불내증 환자]]></PARAGRAPH>\r\n<PARAGRAPH tagName=\"p\" textIndent=\"\" marginLeft=\"\"><![CDATA[8] 무뇨증, 간성혼수 환자]]></PARAGRAPH>\r\n<PARAGRAPH tagName=\"p\" textIndent=\"\" marginLeft=\"\"><![CDATA[9] 이 약 및 이 약에 포함된 성분에의 과민반응 환자]]></PARAGRAPH>\r\n<PARAGRAPH tagName=\"p\" textIndent=\"\" marginLeft=\"\"><![CDATA[10] 고장액은 탈수증세가 있는 척추관내출혈, 두개내출혈, 진전섬망환자에게는 투여하지 않는다.]]></PARAGRAPH>\r\n</ARTICLE>\r\n<ARTICLE title=\"3. 다음 환자에는 신중히 투여\">

할 것.\">\r\n <PARAGRAPH tagName=\"p\" textIndent=\"\" marginLeft=\"\"><![CDATA[1] 칼륨결핍·인산 결핍·마그네슘결핍경향이 있는 환자, 저나트륨혈증 환자]></PARAGRAPH>\r\n <PARAGRAPH tagName=\"p\" textIndent=\"\" marginLeft=\"\"><![CDATA[2] 요봉증 환자]></PARAGRAPH>\r\n <PARAGRAPH tagName=\"p\" textIndent=\"\" marginLeft=\"\"><![CDATA[3] 신부전 환자]></PARAGRAPH>\r\n <PARAGRAPH tagName=\"p\" textIndent=\"\" marginLeft=\"\"><![CDATA[4] 코르티코스테로이드·코르티코트로핀 투여 환자]></PARAGRAPH>\r\n <PARAGRAPH tagName=\"p\" textIndent=\"\" marginLeft=\"\"><![CDATA[5] 심부전 환자]></PARAGRAPH>\r\n <PARAGRAPH tagName=\"p\" textIndent=\"\" marginLeft=\"\"><![CDATA[6] 심한 영양결핍 환자]></PARAGRAPH>\r\n <PARAGRAPH tagName=\"p\" textIndent=\"\" marginLeft=\"\"><![CDATA[7] 치아민결핍 환자]></PARAGRAPH>\r\n <PARAGRAPH tagName=\"p\" textIndent=\"\" marginLeft=\"\"><![CDATA[8] 패혈증 환자]></PARAGRAPH>\r\n <PARAGRAPH tagName=\"p\" textIndent=\"\" marginLeft=\"\"><![CDATA[9] 중증 또는 외상 환자]></PARAGRAPH>\r\n <PARAGRAPH tagName=\"p\" textIndent=\"\" marginLeft=\"\"><![CDATA[10] 심한 탈수·속 상태 환자]></PARAGRAPH>\r\n <PARAGRAPH tagName=\"p\" textIndent=\"\" marginLeft=\"\"><![CDATA[11] 혈액화석(hemodilution) 환자]></PARAGRAPH>\r\n <PARAGRAPH tagName=\"p\" textIndent=\"\" marginLeft=\"\"><![CDATA[12] 만성뇨독증 환자]></PARAGRAPH>\r\n <PARAGRAPH tagName=\"p\" textIndent=\"\" marginLeft=\"\"><![CDATA[13] 당뇨환자]></PARAGRAPH>\r\n <PARAGRAPH tagName=\"p\" textIndent=\"\" marginLeft=\"\"><![CDATA[14] 고장성액은 당뇨혼수, 곡물알러지 환자에는 신중히 투여한다.]></PARAGRAPH>\r\n <ARTICLE>\r\n <ARTICLE title=\"4. 이상반응\">\r\n <PARAGRAPH tagName=\"p\" textIndent=\"\" marginLeft=\"\"><![CDATA[1] 대량급속 투여에 의해 전해질 상실을 일으킬 수 있으므로 신중히 투여한다.]></PARAGRAPH>\r\n <PARAGRAPH tagName=\"p\" textIndent=\"\" marginLeft=\"\"><![CDATA[2] 권장용량을 초과하여 투과할 경우 bilirubin, lactate수치가 높아질 수 있다.]></PARAGRAPH>\r\n <PARAGRAPH tagName=\"p\" textIndent=\"\" marginLeft=\"\"><![CDATA[3] 저칼륨혈증, 고장성혼수(hyperosmolar coma), 산증(acidosis)]></PARAGRAPH>\r\n <PARAGRAPH tagName=\"p\" textIndent=\"\" marginLeft=\"\"><![CDATA[4] 탈수증, 고삼투압증]></PARAGRAPH>\r\n <PARAGRAPH tagName=\"p\" textIndent=\"\" marginLeft=\"\"><![CDATA[5] 포도당 검출이 동반되는 다뇨증]></PARAGRAPH>\r\n <PARAGRAPH tagName=\"p\" textIndent=\"\" marginLeft=\"\"><![CDATA[6] 정맥주사는 체액 또는 용질과다상태를 유발, 체액전해질 불균형, 울혈, 폐부종을 일으킬 수 있다.]></PARAGRAPH>\r\n <PARAGRAPH tagName=\"p\" textIndent=\"\" marginLeft=\"\"><![CDATA[7] 내당불내증환자의 경우 고혈당, 신손실(renal loss)이 일어날 수 있다.]></PARAGRAPH>\r\n <PARAGRAPH tagName=\"p\" textIndent=\"\" marginLeft=\"\"><![CDATA[8] 열, 정맥염, 혈전증, 혈액의 유출, 주사부위 통증, 요독증]></PARAGRAPH>\r\n <ARTICLE>\r\n <ARTICLE title=\"5. 일반적 주의\">\r\n <PARAGRAPH tagName=\"p\" textIndent=\"\" marginLeft=\"\"><![CDATA[1] 장기간의 투여는 인슐린 생성에 영향을 미칠 수 있다. 이를 낮추려면 인슐린을 함께 투여한다.]></PARAGRAPH>\r\n <PARAGRAPH tagName=\"p\" textIndent=\"\" marginLeft=\"\"><![CDATA[2] 수술후, 외상후, 또는 다른 내당불내증이 있는 경우 5%는 혈당조절하에 투여한다.]></PARAGRAPH>\r\n <PARAGRAPH tagName=\"p\" textIndent=\"\" marginLeft=\"\"><![CDATA[3] 혈청 전해질 검사를 한다.]></PARAGRAPH>\r\n <PARAGRAPH tagName=\"p\" textIndent=\"\" marginLeft=\"\"><![CDATA[4] 수분균형을 고려하여 투여한다.]></PARAGRAPH>\r\n <PARAGRAPH tagName=\"p\" textIndent=\"\" marginLeft=\"\"><![CDATA[5] 혈당농도의 조절을 한다.]></PARAGRAPH>\r\n <PARAGRAPH tagName=\"p\" textIndent=\"\" marginLeft=\"\"><![CDATA[6] 환자상태, 아세톤뇨, 혈중칼륨농도, 혈중인산농도 등의 수치에 유의한다.]></PARAGRAPH>\r\n <ARTICLE>\r\n <ARTICLE title=\"6. 임부에 대한 투여\">\r\n <PARAGRAPH tagName=\"p\" textIndent=\"\" marginLeft=\"\"><![CDATA[1] 임신 중 투여에 대한 안전성이 확립되지 않았으므로 치료상의 유익성이 태아에 대한 잠재적 위험성을 상회한다고 판단되는 경우에만 투여한다.]></PARAGRAPH>\r\n <PARAGRAPH tagName=\"p\" textIndent=\"\" marginLeft=\"\"><![CDATA[2] 분만 중에 포도당을 함유한 용액을 정맥 투여할 경우, 산모에게 고혈당증을 초래할 수 있으며, 신생아의 반동저혈당증 뿐만 아니라, 태아의 고혈당증 및 대사성 산증을 일으킬 수 있다. 태아의 고혈당증은 태아의 인슐린 수치를 증가시킬 수 있으며, 이는 출산 후 신생아 저혈당증을 초래할 수 있다. 해당 약물을 투여하기 전에 환자에 대한 유익성과 위험성을 고려해야 한다.]></PARAGRAPH>\r\n <ARTICLE>\r\n <ARTICLE title=\"7. 소아에 대한 투여\">\r\n <PARAGRAPH tagName=\"p\" textIndent=\"\" marginLeft=\"\"><![CDATA[1] 신생아(특히 조산아나 저체중아의 경우)는 저혈당증 또는 고혈당증의 위험이 높아진다. 그러므로 잠재적인 장기간 부작용을 피하기 위한 적절한 혈당 조절을 할 수 있도록 면밀한 모니터링이 필요하다. 신생아의 저혈당증은 발작, 혼수, 뇌손상을 초래할 수 있다. 고혈당증은 뇌실내출혈, 박테리아 및 곰팡이 감염의 후기발병, 미숙아의 망막병증, 괴사성작은창자큰창자염, 기관지폐이형성증, 입원기간의 연장 및 사망과 관련된다.]></PARAGRAPH>\r\n <ARTICLE>\r\n <ARTICLE title=\"8. 고령자에 대한 투여\">\r\n <PARAGRAPH tagName=\"p\" textIndent=\"\" marginLeft=\"\"><![CDATA[1] 일반적으로 고령자는 생리기능이 저하되어 있으므로 신중히 투여한다.]></PARAGRAPH>\r\n <ARTICLE>\r\n <ARTICLE title=\"9. 과량투여시의 처치\">\r\n <PARAGRAPH tagName=\"p\" textIndent=\"\" marginLeft=\"\"><![CDATA[1] 고용량 투여로 인한 고혈당증이나, 당뇨(glucosuria)발생시 이에 대한 처치로 인슐린을 투여한다.]></PARAGRAPH>\r\n <ARTICLE>\r\n <ARTICLE title=\"10. 적용상의 주의\">\r\n <PARAGRAPH tagName=\"p\" textIndent=\"\" marginLeft=\"\"><![CDATA[1] 피하 대량 투여에 의해 혈장으로부터 전해질이 이동해서 순환부전을 초래할 수 있고 국소자극이 심하므로 피하주사하지 않는 것이 바람직하다.]></PARAGRAPH>\r\n <PARAGRAPH tagName=\"p\" textIndent=\"\" marginLeft=\"\"><![CDATA[2] 개봉한 후에는 바로 사용하며, 사용한 잔액은 사용하지 않는다.]></PARAGRAPH>\r\n <PARAGRAPH tagName=\"p\" textIndent=\"\" marginLeft=\"\"><![CDATA[3] 윤주(輪注)하는 경우는 감염의 우려가 있으므로 주의한다.]></PARAGRAPH>\r\n <PARAGRAPH tagName=\"p\" textIndent=\"\" marginLeft=\"\"><![CDATA[4] 한랭기에는 체온정도로 따뜻하게 하여 사용한다.]></PARAGRAPH>\r\n <PARAGRAPH tagName=\"p\" textIndent=\"\" marginLeft=\"\"><![CDATA[5] 고장액을 투여하였을 경우 혈전정맥염을 일으킬 수 있으므로 신중히 투여한다.]></PARAGRAPH>\r\n <PARAGRAPH tagName=\"p\" textIndent=\"\" marginLeft=\"\"><![CDATA[6] 고농도액 투여의 급격한 중지에 의해

저혈당을 일으킬 수 있다.]></PARAGRAPH>\r\n<PARAGRAPH tagName=\\"p\\" textIndent=\\"\\\" marginLeft=\\"\\\"><! [CDATA[7] 가용집반응(pseudoagglutination)이 나타날 수 있으므로 혈액과 동시에 투여하지 않는 다.]></PARAGRAPH>\r\n<PARAGRAPH tagName=\\"p\\" textIndent=\\"\\\" marginLeft=\\"\\\"><! [CDATA[8] 항생제, 비타민제, 간장액, 진통·진경제, 와파린 등 기타 여러 가지 타 약제를 혼합처방 사용할 때는 이상반응이 나타나는 수가 있으므로 다른 약물의 화학적 물리적 부작용을 충분히 숙지한 다음 신중히 관찰하면서 투여한다.]></PARAGRAPH>\r\n<PARAGRAPH tagName=\\"p\\" textIndent=\\"\\\" marginLeft=\\"\\\"><! [CDATA[9] 다른 약물을 혼합시 용기 혹은 마개와의 상호작용에 유의하고, 혼합 즉시 사용한다.]></PARAGRAPH>\r\n<PARAGRAPH tagName=\\"p\\" textIndent=\\"\\\" marginLeft=\\"\\\"><! [CDATA[10] 용기에 있는 공기로 인한 공기색전증의 가능성을 피하기 위하여 연속하여 연결해서는 안 된다.]></PARAGRAPH>\r\n</ARTICLE>\r\n</SECTION>\r\n</DOC>, "PN\_DOC\_DATA": null, "MAIN\_ITEM\_INGR": "[M040702]포도당", "INGR\_NAME": "[M040534]주사용수"}, ], { "ITEM\_SEQ": "195700013", "ITEM\_NAME": "제일에페드린염산염주사액4%", "ENTP\_NAME": "(주)제일제약", "ITEM\_PERMIT\_DATE": "19570426", "CNSGN\_MANUF": null, "ETC\_OTC\_CODE": "전문의약품", "CHART": "무색 투명한 액이 든 갈색 투명한 앰플주사제", "BAR\_CODE": "8806505004602,8806505004619,8806505004626", "MATERIAL\_NAME": "총량 : 1 mL 중|성분명 : 에페드린염산염|분량 : 40|단위 : 밀리그램|규격 : KP|성분정보 : |비고 : ", "EE\_DOC\_ID": "https://nedrug.mfds.go.kr/pbp/cmn/pdfDownload/195700013/EE", "UD\_DOC\_ID": "https://nedrug.mfds.go.kr/pbp/cmn/pdfDownload/195700013/UD", "NB\_DOC\_ID": "https://nedrug.mfds.go.kr/pbp/cmn/pdfDownload/195700013/NB", "INSERT\_FILE": "https://nedrug.mfds.go.kr/pbp/cmn/pdfDownload/195700013/II", "STORAGE\_METHOD": "차광한 밀봉용기, 실온(1~30°C)보관,", "VALID\_TERM": "제조일로부터 36 개월", "REEXAM\_TARGET": null, "REEXAM\_DATE": null, "PACK\_UNIT": "", "EDI\_CODE": "650500461", "DOC\_TEXT": "", "PERMIT\_KIND\_NAME": "신고", "ENTP\_NO": "1333", "MAKE\_MATERIAL\_FLAG": null, "NEWDRUG\_CLASS\_NAME": "", "INDUTY\_TYPE": "의약품", "CANCEL\_DATE": null, "CANCEL\_NAME": "정상", "CHANGE\_DATE": "20180614", "NARCOTIC\_KIND\_CODE": null, "GBN\_NAME": "용법용량변경, 2018-06-14/사용상주의사항변경(부작용포함), 2015-12-17/용법용량변경, 2015-12-17/효능효과변경, 2015-12-17/제품명칭변경, 2008-04-10/성상변경, 2008-04-10/용법용량변경, 2008-04-10/저장방법 및 유효기간(사용기간)변경, 2008-04-10/사용상주의사항변경(부작용포함), 1996-09-21/사용상주의사항변경(부작용포함), 1996-04-02/용법용량변경, 1996-04-02/효능효과변경, 1996-04-02/용법용량변경, 1995-06-20/효능효과변경, 1995-06-20/효능효과변경, 1995-01-01/용법용량변경, 1995-01-01/사용상주의사항변경(부작용포함), 1995-01-01/제품명칭변경, 1994-10-20/저장방법 및 유효기간(사용기간)변경, 1986-01-22/사용상주의사항변경(부작용포함), 1979-03-05/용법용량변경, 1979-03-05/효능효과변경, 1979-03-05", "TOTAL\_CONTENT": "1 mL 중", "EE\_DOC\_DATA": "<DOC title=\\"효능효과\\" type=\\"EE\\">\r\n<SECTION title=\\"\\\">\r\n<ARTICLE title=\\"1. 다음 질환에서의 기침 : 기관지천식, 감기, 급·慢성기관지염, 상기도염\\\" />\r\n<ARTICLE title=\\"2. 비점막의 충혈·종창\\\" />\r\n</SECTION>\r\n</DOC>\r\n", "UD\_DOC\_DATA": "<DOC title=\\"용법용량\\" type=\\"UD\\">\r\n<SECTION title=\\"\\\">\r\n<ARTICLE title=\\"\\\">\r\n<PARAGRAPH tagName=\\"p\\" textIndent=\\"\\\" marginLeft=\\"\\\"><! [CDATA[성인 : 에페드린염산염으로서 1회 25 ~ 40 mg 1일 1 ~ 2회 피하주사한다.]></PARAGRAPH>\r\n<PARAGRAPH tagName=\\"p\\" textIndent=\\"\\\" marginLeft=\\"\\\"><! [CDATA[증상에 따라 적절히 증감한다.]></PARAGRAPH>\r\n</ARTICLE>\r\n</SECTION>\r\n<SECTION title=\\"(수출용)\\\">\r\n<ARTICLE title=\\"\\\">\r\n<PARAGRAPH tagName=\\"p\\" textIndent=\\"\\\" marginLeft=\\"\\\"><! [CDATA[의사의 처방에 따라 정맥(I.V), 근육(I.M) 또는 피하(S.C;피하)에 이 약을 주사한다. 정맥주사(I.V) 시 용량은 천천히 주입하며, 필요한 경우 5분 또는 10분 후에 반복할 수 있다. 투여량은 사용자의 질병 및 치료에 대한 반응에 따라 처방한다.]></PARAGRAPH>\r\n<PARAGRAPH tagName=\\"p\\" textIndent=\\"\\\" marginLeft=\\"\\\"><! [CDATA[24 시간 이내에 150mg (성인) 또는 3mg/kg (어린이)를 초과하지 말 것.]></PARAGRAPH>\r\n<PARAGRAPH tagName=\\"p\\" textIndent=\\"\\\" marginLeft=\\"\\\">

<![CDATA[장기투여 시, 이 투약법이 효과가 약하든지 다른 투여량이 필요할 수 있다. 이 투약법이 효과가 없으면 의사와 상의할 것.]]></PARAGRAPH>\r\n <PARAGRAPH tagName=\"p\" textIndent=\"\" marginLeft=\"\"><![CDATA[제품을 사용하기 전에 이물 또는 변색여부를 육안으로 확인할 것.]]></PARAGRAPH>\r\n <PARAGRAPH tagName=\"p\" textIndent=\"\" marginLeft=\"\"><![CDATA[만약 이물 또는 변색이 발견될 경우, 제품을 사용하지 말 것.]]></PARAGRAPH>\r\n <PARAGRAPH tagName=\"p\" textIndent=\"\" marginLeft=\"\"><![CDATA[주사바늘과 의료용품을 안전하게 보관 및 폐기하는 방법을 지도받을 것.]]></PARAGRAPH>\r\n <PARAGRAPH tagName=\"p\" textIndent=\"\" marginLeft=\"\"><![CDATA[약사와 상담할 것.]]></PARAGRAPH>\r\n </ARTICLE>\r\n</SECTION>\r\n</DOC>,

"NB\_DOC\_DATA": "<DOC title=\"사용상주의사항\" type=\"NB\">\r\n <SECTION title=\"\">\r\n <ARTICLE title=\"1. 경고\">\r\n <PARAGRAPH tagName=\"p\" textIndent=\"\" marginLeft=\"\"><![CDATA[앰플주사제는 용기 절단시 유리파편이 혼입되어, 이상반응을 초래할 수 있으므로 사용시 유리파편 혼입이 최소화 될 수 있도록 신중하게 절단사용하되, 특히 어린이, 노약자 사용시에는 각별히 주의할 것(유리앰플주사제에 한함).]]></PARAGRAPH>\r\n </ARTICLE>\r\n <ARTICLE title=\"2. 다음 환자에는 투여하지 말 것.\">\r\n <PARAGRAPH tagName=\"p\" textIndent=\"\" marginLeft=\"\"><![CDATA[1] 이 약 및 이 약의 구성성분에 과민반응 환자]]></PARAGRAPH>\r\n <PARAGRAPH tagName=\"p\" textIndent=\"\" marginLeft=\"\"><![CDATA[2] 고혈압 환자]]></PARAGRAPH>\r\n <PARAGRAPH tagName=\"p\" textIndent=\"\" marginLeft=\"\"><![CDATA[3] 갑상샘증독증 환자]]></PARAGRAPH>\r\n <PARAGRAPH tagName=\"p\" textIndent=\"\" marginLeft=\"\"><![CDATA[4] 녹내장 환자]]></PARAGRAPH>\r\n <PARAGRAPH tagName=\"p\" textIndent=\"\" marginLeft=\"\"><![CDATA[5] 당뇨병 환자]]></PARAGRAPH>\r\n <PARAGRAPH tagName=\"p\" textIndent=\"\" marginLeft=\"\"><![CDATA[6] 전립선비대증 환자]]></PARAGRAPH>\r\n <PARAGRAPH tagName=\"p\" textIndent=\"\" marginLeft=\"\"><![CDATA[7] 크롬친화세포종 환자]]></PARAGRAPH>\r\n <PARAGRAPH tagName=\"p\" textIndent=\"\" marginLeft=\"\"><![CDATA[8] MAO억제제를 투여중이거나 투여를 중지한 지 2주 이내인 환자]]></PARAGRAPH>\r\n <PARAGRAPH tagName=\"p\" textIndent=\"\" marginLeft=\"\"><![CDATA[9] 허혈심장 병 환자]]></PARAGRAPH>\r\n </ARTICLE>\r\n <ARTICLE title=\"3. 다음 환자에는 신중히 투여할 것.\">\r\n <PARAGRAPH tagName=\"p\" textIndent=\"\" marginLeft=\"\"><![CDATA[1] 디기탈리스제제를 투여 받고 있는 환자]]></PARAGRAPH>\r\n <PARAGRAPH tagName=\"p\" textIndent=\"\" marginLeft=\"\"><![CDATA[2] 심질환 환자]]></PARAGRAPH>\r\n <PARAGRAPH tagName=\"p\" textIndent=\"\" marginLeft=\"\"><![CDATA[3] 소아]]></PARAGRAPH>\r\n <PARAGRAPH tagName=\"p\" textIndent=\"\" marginLeft=\"\"><![CDATA[4] 갑상샘기능항진증, 폐쇄각녹내장 및 신장애 환자]]></PARAGRAPH>\r\n <ARTICLE title=\"4. 이상반응\">\r\n <PARAGRAPH tagName=\"p\" textIndent=\"\" marginLeft=\"\"><![CDATA[1] 순환기계 : 심계항진, 빈맥, 전흉부 통증, 혈압상승, 심실성 부정맥이 나타날 수 있으며, 분만중의 주사시에는 태아에 빈맥이 나타날 수 있다.]]></PARAGRAPH>\r\n <PARAGRAPH tagName=\"p\" textIndent=\"\" marginLeft=\"\"><![CDATA[2] 정신신경계 : 어지럼, 두통, 두중감, 진전, 신경과민, 불면, 발한, 갈증, 무력감, 근무력증 등이 나타날 수 있다.]]></PARAGRAPH>\r\n <PARAGRAPH tagName=\"p\" textIndent=\"\" marginLeft=\"\"><![CDATA[3] 소화기계 : 구역, 구토, 식욕부진 등이 나타날 수 있다.]]></PARAGRAPH>\r\n <PARAGRAPH tagName=\"p\" textIndent=\"\" marginLeft=\"\"><![CDATA[4] 비뇨기계 : 배뇨장애가 나타날 수 있다.]]></PARAGRAPH>\r\n <PARAGRAPH tagName=\"p\" textIndent=\"\" marginLeft=\"\"><![CDATA[5] 과민반응 : 발진 등이 나타날 수 있으므로 이러한 경우에는 투여를 중지한다.]]></PARAGRAPH>\r\n <PARAGRAPH tagName=\"p\" textIndent=\"\" marginLeft=\"\"><![CDATA[6] 기타 : 구갈이 나타날 수 있다.]]></PARAGRAPH>\r\n <PARAGRAPH tagName=\"p\" textIndent=\"\" marginLeft=\"\"><![CDATA[7] 고량투여 시 불안, 환각, 망상을 수반한 정신증상이 나타날 수 있고 장기연용 시 의존성과 내성 발현이 보고되어 있으므로 이러한 경우에는 투여를 중지한다.]]></PARAGRAPH>\r\n </ARTICLE>\r\n <ARTICLE title=\"5. 일반적 주의\">\r\n <PARAGRAPH tagName=\"p\" textIndent=\"\" marginLeft=\"\"><![CDATA[1] 과도하게 투여를 계속하는 경우 부정맥 또는 심정지를 일으킬 수 있으므로 주사의 경우에는 특히 주의한다.]]></PARAGRAPH>\r\n <PARAGRAPH tagName=\"p\" textIndent=\"\" marginLeft=\"\"><![CDATA[2] 용법·용량에 맞게 투여하여도 효과가 나타나지 않는 경우에는 이 약이 적당하지 않은 것으로 생각하고 투여를 중지한다. 특히 소아에 투여 시에는 사용법을 정확히 지도하고 경과를 충분히 관찰한다.]]></PARAGRAPH>\r\n </ARTICLE>\r\n <ARTICLE title=\"6. 상호작용\">\r\n <PARAGRAPH tagName=\"p\" textIndent=\"\" marginLeft=\"\"><![CDATA[1] 갑상선제제(티록신, 리오티로닌 등)와 병용투여 시 이 약의 작용이 증가될 수 있으므로 감량하는 등 신중히 투여한다.]]></PARAGRAPH>\r\n <PARAGRAPH tagName=\"p\" textIndent=\"\" marginLeft=\"\"><![CDATA[2] 클로로포름, 시클로프로판, 할로탄 등의 할로겐화 마취제와 병용투여 시 심실성 부정맥을 일으킬 수 있으므로 병용을 피한다.]]></PARAGRAPH>\r\n <PARAGRAPH tagName=\"p\" textIndent=\"\" marginLeft=\"\"><![CDATA[3] 이 약을 에피네프린, 이소프로테레놀 등의 카테콜아민류와 병용하면 부정맥 또는 심정지를 일으킬 수 있으므로 병용투여하지 않는다.]]></PARAGRAPH>\r\n <PARAGRAPH tagName=\"p\" textIndent=\"\" marginLeft=\"\"><![CDATA[4] 테오필린과 병용으로 구역, 신경질, 불면이 증가될 수 있다.]]></PARAGRAPH>\r\n <PARAGRAPH tagName=\"p\" textIndent=\"\" marginLeft=\"\"><![CDATA[5] 에르고타민은 혈관수축 및 혈압상승효과를 증가시키므로 에르고타민과 병용을 권장하지 않는다.]]></PARAGRAPH>\r\n </ARTICLE>\r\n <ARTICLE title=\"7. 임부 및 수유부에 대한 투여\">\r\n <PARAGRAPH tagName=\"p\" textIndent=\"\" marginLeft=\"\"><![CDATA[1] 에페드린은 태반을 통과하고 태아의 심박수 및 심장박동 변동성을 증가시키므로 임부 또는 임신하고 있을 가능성이 있는 여성에서 이 약의 사용은 피해야 한다.]]></PARAGRAPH>\r\n <PARAGRAPH tagName=\"p\" textIndent=\"\" marginLeft=\"\"><![CDATA[2] 이 약은 모유로 이행되므로 수유중에는 투여하지 않는다. 수유 중 이 약을 투여 받은 수유부의 영아에서 과민성 및 수면형태 장애가 보고되었다.]]></PARAGRAPH>\r\n </ARTICLE>\r\n <ARTICLE title=\"8. 고령자에 대한 투여\">\r\n <PARAGRAPH tagName=\"p\" textIndent=\"\" marginLeft=\"\"><![CDATA[1] 일반적으로 고령자는 생리 기능이 저하되어 있으므로 감량하는 등 주의한다.]]></PARAGRAPH>\r\n </ARTICLE>\r\n <ARTICLE title=\"9. 적용상의 주의\">\r\n <PARAGRAPH tagName=\"p\" textIndent=\"\" marginLeft=\"\"><![CDATA[특수한 경우

를 제외하고는 정맥주사 및 유제로 사용하지 않는다.]]></PARAGRAPH>\r\n </ARTICLE>\r\n <ARTICLE title=\"10. 저장상의 주의사항\">\r\n <PARAGRAPH tagName=\"p\" textIndent=\"\" marginLeft=\"\"><! [CDATA[차광하여 보관한다.]]></PARAGRAPH>\r\n </ARTICLE>\r\n </SECTION>\r\n </DOC>, "PN\_DOC\_DATA": null, "MAIN\_ITEM\_INGR": "[M223155]에페드린염산염", "INGR\_NAME": "[M040534]주사용수" }, { "ITEM\_SEQ": "195700014", "ITEM\_NAME": "제일포도당주사액", "ENTP\_NAME": "(주)제일제약", "ITEM\_PERMIT\_DATE": "19570429", "CNSGN\_MANUF": null, "ETC\_OTC\_CODE": "전문의약품", "CHART": "단맛이 있는 무색투명한 액이 무색투명한 앰플 또는 플라스틱제(폴리프로필린제 또는 폴리에칠렌제)수성주사제 용기에 든 주사제.", "BAR\_CODE": "8806505008600,8806505008617,8806505008624,8806505008631,8806505008648", "MATERIAL\_NAME": "총량 : 1mL중|성분명 : 포도당|분량 : 200|단위 : 밀리그램|규격 : KP|성분정보 : |비고 :", "EE\_DOC\_ID": "https://nedrug.mfds.go.kr/pbp/cmn/pdfDownload/195700014/EE", "UD\_DOC\_ID": "https://nedrug.mfds.go.kr/pbp/cmn/pdfDownload/195700014/UD", "NB\_DOC\_ID": "https://nedrug.mfds.go.kr/pbp/cmn/pdfDownload/195700014/NB", "INSERT\_FILE": "https://nedrug.mfds.go.kr/pbp/cmn/pdfDownload/195700014/II", "STORAGE\_METHOD": "밀봉용기, 실온(1~30°C)보관,", "VALID\_TERM": "제조일로부터 36 개월", "REEXAM\_TARGET": null, "REEXAM\_DATE": null, "PACK\_UNIT": "", "EDI\_CODE": "650500861", "DOC\_TEXT": "", "PERMIT\_KIND\_NAME": "신고", "ENTP\_NO": "1333", "MAKE\_MATERIAL\_FLAG": null, "NEWDRUG\_CLASS\_NAME": "", "INDUTY\_TYPE": "의약품", "CANCEL\_DATE": null, "CANCEL\_NAME": "정상", "CHANGE\_DATE": "20190107", "NARCOTIC\_KIND\_CODE": null, "GBN\_NAME": "사용상주의사항변경(부작용포함), 2019-01-07/사용상주의사항변경(부작용포함), 2018-09-02/저장방법 및 유효기간(사용기간)변경, 2008-04-10/제품명칭변경, 1990-03-22/사용상주의사항변경(부작용포함), 1990-03-22/저장방법 및 유효기간(사용기간)변경, 1986-01-22/효능효과변경, 1980-04-19/용법용량변경, 1980-04-19/사용상주의사항변경(부작용포함), 1980-04-19", "TOTAL\_CONTENT": "1mL중", "EE\_DOC\_DATA": "<DOC title=\"효능효과\" type=\"EE\">\r\n <SECTION title=\"\">\r\n <ARTICLE title=\"1. 고칼륨혈증, 순환허탈, 저혈당시의 에너지 보급\" />\r\n <ARTICLE title=\"2. 심진환(G,I,K요법) 그 외 수분, 에너지 보급\" />\r\n <ARTICLE title=\"3. 약물.독물 중독\" />\r\n </SECTION>\r\n </DOC>", "UD\_DOC\_DATA": "<DOC title=\"용법용량\" type=\"UD\">\r\n <SECTION title=\"\">\r\n <ARTICLE title=\"\">\r\n <PARAGRAPH tagName=\"p\" textIndent=\"0\" marginLeft=\"0\"><! [CDATA[○ 성인 : 1회 20~500mL 정맥주사한다.]]></PARAGRAPH>\r\n <PARAGRAPH tagName=\"p\" textIndent=\"0\" marginLeft=\"0\"><! [CDATA[○ 점적정맥주사 속도는 포도당으로서 시간당 0.5g/kg 이하로 한다.]]></PARAGRAPH>\r\n <PARAGRAPH tagName=\"p\" textIndent=\"0\" marginLeft=\"0\"><! [CDATA[○ 주사제의 용해희석에는 적당량을 사용한다.]]></PARAGRAPH>\r\n <PARAGRAPH tagName=\"p\" textIndent=\"0\" marginLeft=\"0\"><! [CDATA[연령, 증상에 따라 적절히 증감한다.]]></PARAGRAPH>\r\n </ARTICLE>\r\n </SECTION>\r\n </DOC>", "NB\_DOC\_DATA": "<DOC title=\"사용상의주의사항\" type=\"NB\">\r\n <SECTION title=\"\">\r\n <ARTICLE title=\"1. 경고\">\r\n <PARAGRAPH tagName=\"p\" textIndent=\"\" marginLeft=\"\"><! [CDATA[1] 앰플주사제는 용기 절단시 유리파편이 훈입되어, 이상반응을 초래할 수 있으므로 사용시 유리파편 훈입이 최소화 될 수 있도록 신중하게 절단 사용하되, 특히 어린이, 노약자 사용시에는 각별히 주의할 것(앰플제에 한함.)]></PARAGRAPH>\r\n <PARAGRAPH tagName=\"p\" textIndent=\"\" marginLeft=\"\"><! [CDATA[2] 포도당 함유제제를 정맥주사하는 환자는 치아민(비타민 B<sub>1</sub>)소모율이 높기 때문에 순간적으로 치명적인 치아민 결핍을 초래할 가능성이 있음.]]></PARAGRAPH>\r\n </ARTICLE>\r\n <ARTICLE title=\"2. 다음 환자에는 투여하지 말 것.\\">\r\n <PARAGRAPH tagName=\"p\" textIndent=\"\" marginLeft=\"\"><! [CDATA[1] 저장성 탈수증 환자]]>\r\n </PARAGRAPH>\r\n <PARAGRAPH tagName=\"p\" textIndent=\"\" marginLeft=\"\"><! [CDATA[2] 수분과다 상태 환자]]>\r\n </PARAGRAPH>\r\n <PARAGRAPH tagName=\"p\" textIndent=\"\" marginLeft=\"\"><! [CDATA[3] 고혈당 환자]]>\r\n </PARAGRAPH>\r\n <PARAGRAPH tagName=\"p\" textIndent=\"\" marginLeft=\"\"><! [CDATA[4] 산증 환자]]>\r\n </PARAGRAPH>\r\n <PARAGRAPH tagName=\"p\" textIndent=\"\" marginLeft=\"\"><! [CDATA[5] 산증 환자]]>

textIndent=\\" marginLeft=\\"><![CDATA[5] 저칼륨혈증 환자]></PARAGRAPH>\r\n <PARAGRAPH  
tagName=\\"p\\" textIndent=\\" marginLeft=\\"><![CDATA[6] 고삼투압성 혼수 환자]></PARAGRAPH>\r\n<PARAGRAPH tagName=\\"p\\" textIndent=\\" marginLeft=\\"><![CDATA[7] 내당불내증 환자]></PARAGRAPH>\r\n <PARAGRAPH tagName=\\"p\\" textIndent=\\" marginLeft=\\"><![CDATA[8] 무뇨증,  
간성혼수 환자]></PARAGRAPH>\r\n <PARAGRAPH tagName=\\"p\\" textIndent=\\" marginLeft=\\"><![CDATA[9] 이 약 및 이 약에 포함된 성분에의 과민반응 환자]></PARAGRAPH>\r\n <PARAGRAPH tagName=\\"p\\"  
textIndent=\\" marginLeft=\\"><![CDATA[10] 고장액은 탈수증세가 있는 척추관내출혈, 두개내출혈, 진전섬망환자 에  
게는 투여하지 않는다.]></PARAGRAPH>\r\n <PARAGRAPH tagName=\\"p\\" textIndent=\\" marginLeft=\\"><![CDATA[1] 칼륨결핍 · 인산결  
핍 · 마그네슘결핍경향이 있는 환자, 저나트륨혈증 환자]></PARAGRAPH>\r\n <PARAGRAPH tagName=\\"p\\"  
textIndent=\\" marginLeft=\\"><![CDATA[2] 요붕증 환자]></PARAGRAPH>\r\n <PARAGRAPH tagName=\\"p\\" textIndent=\\" marginLeft=\\"><![CDATA[3] 신부전 환자]></PARAGRAPH>\r\n<PARAGRAPH tagName=\\"p\\" textIndent=\\" marginLeft=\\"><![CDATA[4] 코르티코스테로이드 · 코르티코트로핀 투  
여 환자]></PARAGRAPH>\r\n <PARAGRAPH tagName=\\"p\\" textIndent=\\" marginLeft=\\"><![CDATA[5] 심부전 환자]></PARAGRAPH>\r\n <PARAGRAPH tagName=\\"p\\" textIndent=\\" marginLeft=\\"><![CDATA[6] 심한 영양결핍 환자]></PARAGRAPH>\r\n <PARAGRAPH tagName=\\"p\\" textIndent=\\" marginLeft=\\"><![CDATA[7] 치아민결핍 환자]></PARAGRAPH>\r\n <PARAGRAPH tagName=\\"p\\" textIndent=\\" marginLeft=\\"><![CDATA[8] 패혈증 환자]></PARAGRAPH>\r\n <PARAGRAPH tagName=\\"p\\" textIndent=\\" marginLeft=\\"><![CDATA[9] 중증 또는 외상 환자]></PARAGRAPH>\r\n <PARAGRAPH tagName=\\"p\\" textIndent=\\" marginLeft=\\"><![CDATA[10] 속 상태  
환자]></PARAGRAPH>\r\n <PARAGRAPH tagName=\\"p\\" textIndent=\\" marginLeft=\\"><![CDATA[11] 혈액희석(hemodilution) 환자]></PARAGRAPH>\r\n <PARAGRAPH tagName=\\"p\\" textIndent=\\" marginLeft=\\"><![CDATA[12] 만성뇨독증 환자]></PARAGRAPH>\r\n <PARAGRAPH tagName=\\"p\\" textIndent=\\" marginLeft=\\"><![CDATA[13] 당뇨환자]></PARAGRAPH>\r\n <PARAGRAPH tagName=\\"p\\" textIndent=\\" marginLeft=\\"><![CDATA[14] 고장액은 당뇨흔수, 곡물알러지 환자에는 신중히  
투여한다.]></PARAGRAPH>\r\n <ARTICLE>\r\n <ARTICLE title=\\"4. 이상반응\">\r\n <PARAGRAPH tagName=\\"p\\" textIndent=\\" marginLeft=\\"><![CDATA[1] 대량급속 투여에 의해 전해질 상실을 일으킬 수 있으  
므로 신중히 투여한다.]></PARAGRAPH>\r\n <PARAGRAPH tagName=\\"p\\" textIndent=\\" marginLeft=\\"><![CDATA[2] 권장용량을 초과하여 투과할 경우 bilirubin, lactate수치가 높아질 수 있다.]>  
</PARAGRAPH>\r\n <PARAGRAPH tagName=\\"p\\" textIndent=\\" marginLeft=\\"><![CDATA[3] 저칼륨혈  
증, 고장성혼수(hyperosmolar coma), 산증(acidosis)]></PARAGRAPH>\r\n <PARAGRAPH tagName=\\"p\\"  
textIndent=\\" marginLeft=\\"><![CDATA[4] 탈수증, 고삼투압증]></PARAGRAPH>\r\n <PARAGRAPH tagName=\\"p\\" textIndent=\\" marginLeft=\\"><![CDATA[5] 포도당 검출이 동반되는 다뇨증]>  
</PARAGRAPH>\r\n <PARAGRAPH tagName=\\"p\\" textIndent=\\" marginLeft=\\"><![CDATA[6] 정맥주사  
는 체액 또는 용질과다상태를 유발, 체액전해질 불균형, 울혈, 폐부종을 일으킬 수 있다.]></PARAGRAPH>\r\n <PARAGRAPH tagName=\\"p\\" textIndent=\\" marginLeft=\\"><![CDATA[7] 내당불내증환자의 경우 고혈당, 신손실  
(renal loss)이 일어날 수 있다.]></PARAGRAPH>\r\n <PARAGRAPH tagName=\\"p\\" textIndent=\\" marginLeft=\\"><![CDATA[8] 열, 정맥염, 혈전증, 혈액의 유출, 주사부위 통증, 요독증]></PARAGRAPH>\r\n <ARTICLE>\r\n <ARTICLE title=\\"5. 일반적 주의\">\r\n <PARAGRAPH tagName=\\"p\\" textIndent=\\" marginLeft=\\"><![CDATA[1] 장기간의 투여는 인슐린 생성에 영향을 미칠수 있다. 이를 낮추려면 인슐  
린을 함께 투여한다.]></PARAGRAPH>\r\n <PARAGRAPH tagName=\\"p\\" textIndent=\\" marginLeft=\\"><![CDATA[2] 수술후, 외상후, 또는 다른 내당불내증이 있는 경우 5%는 혈당조절하에 투여한다.]></PARAGRAPH>\r\n <PARAGRAPH tagName=\\"p\\" textIndent=\\" marginLeft=\\"><![CDATA[3] 혈청 전해질 검사를 한다.]>  
</PARAGRAPH>\r\n <PARAGRAPH tagName=\\"p\\" textIndent=\\" marginLeft=\\"><![CDATA[4] 수분균형  
을 고려하여 투여한다.]></PARAGRAPH>\r\n <PARAGRAPH tagName=\\"p\\" textIndent=\\" marginLeft=\\"><![CDATA[5] 혈당농도의 조절을 한다]></PARAGRAPH>\r\n <PARAGRAPH tagName=\\"p\\" textIndent=\\" marginLeft=\\"><![CDATA[6] 환자상태, 아세토뇨, 혈중칼륨농도, 혈중인산농도 등의 수치에 유의한  
다.]></PARAGRAPH>\r\n <ARTICLE>\r\n <ARTICLE title=\\"6. 임부에 대한 투여\">\r\n <PARAGRAPH tagName=\\"p\\" textIndent=\\" marginLeft=\\"><![CDATA[1] 임신 중 투여에 대한 안전성이 확립되  
지 않았으므로 치료상의 유익성이 태아에 대한 잠재적 위험성을 상회한다고 판단되는 경우에만 투여한다.]></PARAGRAPH>\r\n <PARAGRAPH tagName=\\"p\\" textIndent=\\" marginLeft=\\"><![CDATA[2] 분만 중에 포도당을 함유한 용액을 정  
맥 투여할 경우, 산모에게 고혈당증을 초래할 수 있으며, 신생아의 반동저혈당증 뿐만 아니라, 태아의 고혈당증 및 대사성 산증을  
일으킬 수 있다. 태아의 고혈당증은 태아의 인슐린 수치를 증가시킬 수 있으며, 이는 출산 후 신생아 저혈당증을 초래할 수 있다.  
해당 약물을 투여하기 전에 환자에 대한 유익성과 위험성을 고려해야 한다.]></PARAGRAPH>\r\n </ARTICLE>\r\n <ARTICLE title=\\"7. 소아에 대한 투여\">\r\n <PARAGRAPH tagName=\\"p\\" textIndent=\\" marginLeft=\\"><![CDATA[1] 소아의 경우 전해질과 체액 조절 능력이 손상되었을 수 있으므로 혈장 전해질 농도를 주의 깊  
게 관찰해야 한다.]></PARAGRAPH>\r\n <PARAGRAPH tagName=\\"p\\" textIndent=\\" marginLeft=\\"><![CDATA[2] 초기체중증생아의 경우 과도하거나 빠른 포도당 주사제 투여는 혈청 삼투질농도 및 뇌내출혈 위험을 증가시킬 수 있  
다.]></PARAGRAPH>\r\n <PARAGRAPH tagName=\\"p\\" textIndent=\\" marginLeft=\\"><![CDATA[3] 신  
생아(특히 조산이나 저체중아의 경우)는 저혈당증 또는 고혈당증의 위험이 높아진다. 그러므로 잠재적인 장기간 부작용을 피하기 위  
한 적절한 혈당 조절을 할 수 있도록 면밀한 모니터링이 필요하다. 신생아의 저혈당증은 발작, 혼수, 뇌손상을 초래할 수 있다.  
고혈당증은 뇌실내출혈, 박테리아 및 곰팡이 감염의 후기발병, 미숙아의 망막병증, 괴사성작은창자큰창자염, 기관지폐이형성증, 입  
원기간의 연장 및 사망과 관련된다.]></PARAGRAPH>\r\n </ARTICLE>\r\n <ARTICLE title=\\"8. 고령자에 대한

투여\">\r\n <PARAGRAPH tagName=\"p\" textIndent=\"\" marginLeft=\"\"><![CDATA[일반적으로 고령자는 생리기능이 저하되어 있으므로 신중히 투여한다.]]></PARAGRAPH>\r\n </ARTICLE>\r\n <ARTICLE title=\"9. 과 량투여시의 처치\">\r\n <PARAGRAPH tagName=\"p\" textIndent=\"\" marginLeft=\"\"><![CDATA[고용량 투여로 인한 고혈당증이나, 당뇨(glucosuria)발생시 이에 대한 처치로 인슐린을 투여한다.]]></PARAGRAPH>\r\n </ARTICLE>\r\n <ARTICLE title=\"10. 적용상의 주의\">\r\n <PARAGRAPH tagName=\"p\" textIndent=\"\" marginLeft=\"\"><![CDATA[1] 피하 대량 투여에 의해 혈장으로부터 전해질이 이동해서 순환부전을 초래 할 수 있고 국소자극이 심하므로 피하주사하지 않는 것이 바람직하다.]]></PARAGRAPH>\r\n <PARAGRAPH tagName=\"p\" textIndent=\"\" marginLeft=\"\"><![CDATA[2] 개봉한 후에는 바로 사용하며, 사용한 잔액은 사용하지 않는다.]></PARAGRAPH>\r\n <PARAGRAPH tagName=\"p\" textIndent=\"\" marginLeft=\"\"><![CDATA[3] 윤주(輪注)하는 경우는 감염의 우려가 있으므로 주의한다.]></PARAGRAPH>\r\n <PARAGRAPH tagName=\"p\" textIndent=\"\" marginLeft=\"\"><![CDATA[4] 한랭기에는 체온정도로 따뜻하게 하여 사용한다.]></PARAGRAPH>\r\n <PARAGRAPH tagName=\"p\" textIndent=\"\" marginLeft=\"\"><![CDATA[5] 고장액을 투여하였을 경우 혈전정맥염을 일으킬 수 있으므로 신중히 투여한다.]></PARAGRAPH>\r\n <PARAGRAPH tagName=\"p\" textIndent=\"\" marginLeft=\"\"><![CDATA[6] 고농도액 투여의 급격한 증지에 의해 저혈당을 일으킬 수 있다.]></PARAGRAPH>\r\n <PARAGRAPH tagName=\"p\" textIndent=\"\" marginLeft=\"\"><![CDATA[7] 가용집반응(pseudoagglutination)이 나타날 수 있으므로 혈액과 동시에 투여하지 않는다.]></PARAGRAPH>\r\n <PARAGRAPH tagName=\"p\" textIndent=\"\" marginLeft=\"\"><![CDATA[8] 항생제, 비타민제, 간장액, 진통·진경제, 와파린 등 기타 여러 가지 타 약제를 혼합처방 사용할 때는 이상반응이 나타나는 수가 있으므로 다른 약물의 화학적 물리적 부작용을 충분히 숙지한 다음 신중히 관찰하면서 투여한다.]></PARAGRAPH>\r\n <PARAGRAPH tagName=\"p\" textIndent=\"\" marginLeft=\"\"><![CDATA[9] 다른 약물을 혼합시 용기 혹은 마개와의 상호작용에 유의하고, 혼합 즉시 사용한다.]></PARAGRAPH>\r\n <PARAGRAPH tagName=\"p\" textIndent=\"\" marginLeft=\"\"><![CDATA[10] 용기에 있는 공기로 인한 공기색전증의 가능성을 피하기 위하여 연속하여 연결해서는 안 된다.]></PARAGRAPH>\r\n </ARTICLE>\r\n </SECTION>\r\n </DOC>","  
"PN\_DOC\_DATA": null,  
"MAIN\_ITEM\_INGR": "[M040702]포도당",  
"INGR\_NAME": "[M040534]주사용수"  
},  
{  
"ITEM\_SEQ": "195700015",  
"ITEM\_NAME": "안나카주사액20%(제일벤조산나트륨카페인주)(수출용)",  
"ENTP\_NAME": "(주)제일제약",  
"ITEM\_PERMIT\_DATE": "19570427",  
"CNSGN\_MANUF": null,  
"ETC\_OTC\_CODE": "전문의약품",  
"CHART": "무색~거의 투명한 액이 든 무색 투명한 앰플주사제",  
"BAR\_CODE": "8806505002301,8806505002318,8806505002325",  
"MATERIAL\_NAME": "총량 : 1 mL 중|성분명 : 벤조산나트륨카페인|분량 : 0.2|단위 : 그램|규격 : KP|성분정보 : |비고 : ",  
"EE\_DOC\_ID": "https://nedrug.mfds.go.kr/pbp/cmn/pdfDownload/195700015/EE",  
"UD\_DOC\_ID": "https://nedrug.mfds.go.kr/pbp/cmn/pdfDownload/195700015/UD",  
"NB\_DOC\_ID": "https://nedrug.mfds.go.kr/pbp/cmn/pdfDownload/195700015/NB",  
"INSERT\_FILE": "",  
"STORAGE\_METHOD": "밀봉용기, 실온(1~30°C)보관,",  
"VALID\_TERM": "제조일로부터 36 개월",  
"REEXAM\_TARGET": null,  
"REEXAM\_DATE": null,  
"PACK\_UNIT": "",  
"EDI\_CODE": null,  
"DOC\_TEXT": "",  
"PERMIT\_KIND\_NAME": "신고",  
"ENTP\_NO": "1333",  
"MAKE\_MATERIAL\_FLAG": null,  
"NEWDRUG\_CLASS\_NAME": "",  
"INDUTY\_TYPE": "의약품",  
"CANCEL\_DATE": null,  
"CANCEL\_NAME": "정상",  
"CHANGE\_DATE": "20180917",  
"NARCOTIC\_KIND\_CODE": null,  
"GBN\_NAME": "제품명칭변경, 2018-09-17/사용상주의사항변경(부작용포함), 2015-12-17/용법용량변경, 2015-12-17/효능효과변경, 2015-12-17/제품명칭변경, 2008-04-10/성상변경, 2008-04-10/용법용량변경, 2008-04-10/저장방법 및 유효기간(사용기간)변경, 2008-04-10/사용상주의사항변경(부작용포함), 1997-02-15/용법용량변경, 1997-02-15/효능효과변경, 1997-02-15/사용상주의사항변경(부작용포함), 1996-01-01/용법용량변경, 1996-01-01/효능효과변경, 1996-01-01/저장방법 및 유효기간(사용기간)변경, 1985-07-18/효능효과변경, 1981-05-18/용법용량변경, 1981-05-18/사용상주의사항변경(부작용포함), 1981-05-18/저장방법 및 유효기간(사용기간)변경, 1979-03-02/제품명칭변경, 1979-03-02",  
"TOTAL\_CONTENT": "1 mL 중",

"EE\_DOC\_DATA": "<DOC title=\"효능효과\" type=\"EE\">\r\n <SECTION title=\"\">\r\n <ARTICLE title=\"1. 척추천자에 의한 두통\" />\r\n <ARTICLE title=\"2. 알코올 또는 모르핀 중독에 의한 호흡억제시 호흡분 보조제\" />\r\n </SECTION>\r\n </DOC>",
 "UD\_DOC\_DATA": "<DOC title=\"용법용량\" type=\"UD\">\r\n <SECTION title=\"\">\r\n <ARTICLE title=\"\">\r\n <PARAGRAPH tagName=\"p\" textIndent=\"\" marginLeft=\"\"><![CDATA[성인 : 벤조산나트륨카페인으로서 1회 100 ~ 500 mg 근육 또는 피하주사한다. 긴급할 경우에는 정맥주사할 수 있다.]]></PARAGRAPH>\r\n <PARAGRAPH tagName=\"p\" textIndent=\"\" marginLeft=\"\"><![CDATA[증상에 따라 적절히 증감한다.]]>\r\n </PARAGRAPH>\r\n </ARTICLE>\r\n </SECTION>\r\n </DOC>",
 "NB\_DOC\_DATA": "<DOC title=\"사용상의주의사항\" type=\"NB\">\r\n <SECTION title=\"\">\r\n <ARTICLE title=\"1. 경고\">\r\n <PARAGRAPH tagName=\"p\" textIndent=\"\" marginLeft=\"\"><![CDATA[앰플주사제는 용기 절단시 유리파편이 훈입되어, 부작용을 초래할 수 있으므로 사용 시 유리파편 훈입이 최소화 될 수 있도록 신중하게 절단사용하되, 특히 어린이, 노약자 사용 시에는 각별히 주의할 것(유리앰플주사제에 한함).]]></PARAGRAPH>\r\n </ARTICLE>\r\n <ARTICLE title=\"2. 다음 환자에는 신중히 투여할 것.\">\r\n <PARAGRAPH tagName=\"p\" textIndent=\"\" marginLeft=\"\"><![CDATA[1] 위궤양 또는 그 병력이 있는 환자]]>\r\n </PARAGRAPH>\r\n <PARAGRAPH tagName=\"p\" textIndent=\"\" marginLeft=\"\"><![CDATA[2] 심장애 환자]]></PARAGRAPH>\r\n <PARAGRAPH tagName=\"p\" textIndent=\"\" marginLeft=\"\"><![CDATA[3] 녹내장 환자]]></PARAGRAPH>\r\n <PARAGRAPH tagName=\"p\" textIndent=\"\" marginLeft=\"\"><![CDATA[4] 이 약에 과민반응 환자]]></PARAGRAPH>\r\n </ARTICLE>\r\n <ARTICLE title=\"3. 이상반응\">\r\n <PARAGRAPH tagName=\"p\" textIndent=\"\" marginLeft=\"\"><![CDATA[1] 소화기계 : 구역, 설사 등이 나타날 수 있다.]]></PARAGRAPH>\r\n <PARAGRAPH tagName=\"p\" textIndent=\"\" marginLeft=\"\"><![CDATA[2] 순환기계 : 빈맥, 심계항진, 기외수축 등이 나타날 수 있다.]]></PARAGRAPH>\r\n <PARAGRAPH tagName=\"p\" textIndent=\"\" marginLeft=\"\"><![CDATA[3] 중추신경계 : 불면, 흥분, 진전, 어지럼, 동공확대, 섬광암점(Scintillation-Scotoma), 이명, 불안 등이 나타날 수 있다.]]></PARAGRAPH>\r\n <PARAGRAPH tagName=\"p\" textIndent=\"\" marginLeft=\"\"><![CDATA[4] 눈 : 만성 녹내장을 악화시킨다는 보고가 있다.]]></PARAGRAPH>\r\n <PARAGRAPH tagName=\"p\" textIndent=\"\" marginLeft=\"\"><![CDATA[5] 기타 : 무력감이 나타날 수 있다.]]></PARAGRAPH>\r\n </ARTICLE>\r\n <ARTICLE title=\"4. 일반적 주의\">\r\n <PARAGRAPH tagName=\"p\" textIndent=\"\" marginLeft=\"\"><![CDATA[이 약을 과량투여할 경우 우울증 환자를 더욱 우울하게 만들 수 있으므로 1회 용량이 1 g을 넘지 않도록 한다.]]></PARAGRAPH>\r\n </ARTICLE>\r\n <ARTICLE title=\"5. 상호작용\">\r\n <PARAGRAPH tagName=\"p\" textIndent=\"\" marginLeft=\"\"><![CDATA[1] 잔틴계 약물(아미노필린수화물, 디프로필린, 테오필린 등) 또는 중추신경 흥분제와 병용투여시 병용약물의 대사와 배설을 지연시켜 과도한 중추신경 흥분작용이 나타날 수 있다.]]></PARAGRAPH>\r\n <PARAGRAPH tagName=\"p\" textIndent=\"\" marginLeft=\"\"><![CDATA[2] MAO억제제와 병용투여시 빈맥, 혈압상승 등이 나타날 수 있다.]]></PARAGRAPH>\r\n <PARAGRAPH tagName=\"p\" textIndent=\"\" marginLeft=\"\"><![CDATA[3] 시메티딘과 병용투여시 카페인의 대사와 배설을 지연시켜 과도한 중추신경계 흥분작용이 나타날 수 있다.]]></PARAGRAPH>\r\n </ARTICLE>\r\n <ARTICLE title=\"6. 임부 및 수유부에 대한 투여\">\r\n <PARAGRAPH tagName=\"p\" textIndent=\"\" marginLeft=\"\"><![CDATA[카페인은 태반을 통하여 모유중으로 쉽게 이행되므로 임부 또는 임신하고 있을 가능성이 있는 여성 및 수유부에는 장기연용을 피한다.]]></PARAGRAPH>\r\n </ARTICLE>\r\n <ARTICLE title=\"7. 고령자에 대한 투여\">\r\n <PARAGRAPH tagName=\"p\" textIndent=\"\" marginLeft=\"\"><![CDATA[일반적으로 고령자는 생리기능이 저하되어 있으므로 감량하는 등 주의한다.]]></PARAGRAPH>\r\n </ARTICLE>\r\n <ARTICLE title=\"8. 과량투여시의 처치\">\r\n <PARAGRAPH tagName=\"p\" textIndent=\"\" marginLeft=\"\"><![CDATA[증상 : 소화기 증상(메스꺼움, 구토 등), 혈관 증상(부정맥, 혈압 상승 등), 정신 신경 증상(경련, 혼수 등), 호흡기 증상(호흡촉진, 호흡마비 등) 등의 악화를 일으킬 수 있다.]]></PARAGRAPH>\r\n <PARAGRAPH tagName=\"p\" textIndent=\"\" marginLeft=\"\"><![CDATA[처치 : 수액 등에 의해 이 약의 배설을 촉진한다. 흥분 상태에서는 대증요법으로 디아제팜, 페노바르비탈 등의 중추신경억제제 투여를 고려하고 호흡관리를 실시한다.]]></PARAGRAPH>\r\n </ARTICLE>\r\n <ARTICLE title=\"9. 적용상의 주의\">\r\n <PARAGRAPH tagName=\"p\" textIndent=\"\" marginLeft=\"\"><![CDATA[정맥주사를 할 경우에는 주사속도를 느리게 한다.]]></PARAGRAPH>\r\n <PARAGRAPH tagName=\"p\" textIndent=\"\" marginLeft=\"\"><![CDATA[2] 주사바늘은 작은 것을 사용한다.]]></PARAGRAPH>\r\n <PARAGRAPH tagName=\"p\" textIndent=\"\" marginLeft=\"\"><![CDATA[3] 근육 또는 피하 주사 시]]></PARAGRAPH>\r\n <PARAGRAPH tagName=\"p\" textIndent=\"\" marginLeft=\"\"><![CDATA[(1) 신경 주행 부위를 피하도록 주의한다.]]></PARAGRAPH>\r\n <PARAGRAPH tagName=\"p\" textIndent=\"\" marginLeft=\"\"><![CDATA[(2) 반복 주사하는 경우에는 주사 부위를 바꾸어 좌우 교대로 주사한다.]]></PARAGRAPH>\r\n <PARAGRAPH tagName=\"p\" textIndent=\"\" marginLeft=\"\"><![CDATA[(3) 주사 바늘에 의해 격통을 호소하거나 혈액의 역류가 발생한 경우에는 즉시 바늘을 빼고 부위를 바꾸어 주사한다.]]></PARAGRAPH>\r\n </ARTICLE>\r\n </SECTION>\r\n </DOC>",
 "PN\_DOC\_DATA": null,
 "MAIN\_ITEM\_INGR": "[M223054] 벤조산나트륨카페인",
 "INGR\_NAME": "[M040534] 주사용수"
 },
 {
 "ITEM\_SEQ": "195700016",
 "ITEM\_NAME": "안나카주사액10%(제일벤조산나트륨카페인주)(수출용)",
 "ENTP\_NAME": "(주)제일제약",
 "ITEM\_PERMIT\_DATE": "19570427",
 "CNSGN\_MANUF": null
 }
]

"ETC\_OTC\_CODE": "전문의약품",  
"CHART": "무색~거의 투명한 액이 든 무색 투명한 앰플주사제",  
"BAR\_CODE": "8806505002202,8806505002219,8806505002226",  
"MATERIAL\_NAME": "총량 : 1 mL 중|성분명 : 벤조산나트륨카페인|분량 : 0.1|단위 : 그램|규격 : KP|성분정보 : |비고 : ",  
"EE\_DOC\_ID": "https://nedrug.mfds.go.kr/pbp/cmn/pdfDownload/195700016/EE",  
"UD\_DOC\_ID": "https://nedrug.mfds.go.kr/pbp/cmn/pdfDownload/195700016/UD",  
"NB\_DOC\_ID": "https://nedrug.mfds.go.kr/pbp/cmn/pdfDownload/195700016/NB",  
"INSERT\_FILE": "",  
"STORAGE\_METHOD": "밀봉용기, 실온(1~30°C)보관,",  
"VALID\_TERM": "제조일로부터 36 개월",  
"REEXAM\_TARGET": null,  
"REEXAM\_DATE": null,  
"PACK\_UNIT": "",  
"EDI\_CODE": null,  
"DOC\_TEXT": "",  
"PERMIT\_KIND\_NAME": "신고",  
"ENTP\_NO": "1333",  
"MAKE\_MATERIAL\_FLAG": null,  
"NEWDRUG\_CLASS\_NAME": "",  
"INDUTY\_TYPE": "의약품",  
"CANCEL\_DATE": null,  
"CANCEL\_NAME": "정상",  
"CHANGE\_DATE": "20180917",  
"NARCOTIC\_KIND\_CODE": null,  
"GBN\_NAME": "제품명칭변경, 2018-09-17/사용상주의사항변경(부작용포함), 2015-12-17/용법용량변경, 2015-12-17/효능효과변경, 2015-12-17/제품명칭변경, 2008-04-10/성상변경, 2008-04-10/용법용량변경, 2008-04-10/저장방법 및 유효기간(사용기간)변경, 2008-04-10/사용상주의사항변경(부작용포함), 1997-02-15/용법용량변경, 1997-02-15/효능효과변경, 1997-02-15/사용상주의사항변경(부작용포함), 1996-01-01/용법용량변경, 1996-01-01/효능효과변경, 1996-01-01/제품명칭변경, 1985-07-18/저장방법 및 유효기간(사용기간)변경, 1985-07-18/사용상주의사항변경(부작용포함), 1981-05-18/용법용량변경, 1981-05-18/효능효과변경, 1981-05-18/저장방법 및 유효기간(사용기간)변경, 1979-03-02",  
"TOTAL\_CONTENT": "1 mL 중",  
"EE\_DOC\_DATA": "<DOC title=\"효능효과\" type=\"EE\">\r\n<SECTION title=\"\">\r\n<ARTICLE title=\"1. 척추천자에 의한 두통\">\r\n<ARTICLE title=\"2. 알코올 또는 모르핀 중독에 의한 호흡억제시 호흡증분 보조제\">\r\n</SECTION>\r\n</DOC>",  
"UD\_DOC\_DATA": "<DOC title=\"용법용량\" type=\"UD\">\r\n<SECTION title=\"\">\r\n<ARTICLE title=\"\">\r\n<PARAGRAPH tagName=\"p\" textIndent=\"\" marginLeft=\"\"><![CDATA[성인 : 벤조산나트륨카페인으로서 1회 100 ~ 500 mg 근육 또는 피하주사한다. 긴급할 경우에는 정맥주사할 수 있다.]]></PARAGRAPH>\r\n<PARAGRAPH tagName=\"p\" textIndent=\"\" marginLeft=\"\"><![CDATA[증상에 따라 적절히 증감한다.]]></PARAGRAPH>\r\n</ARTICLE>\r\n</SECTION>\r\n</DOC>",  
"NB\_DOC\_DATA": "<DOC title=\"사용상의주의사항\" type=\"NB\">\r\n<SECTION title=\"\">\r\n<ARTICLE title=\"1. 경고\">\r\n<PARAGRAPH tagName=\"p\" textIndent=\"\" marginLeft=\"\"><![CDATA[1] 위궤양 또는 그 병력이 있는 환자]]></PARAGRAPH>\r\n<PARAGRAPH tagName=\"p\" textIndent=\"\" marginLeft=\"\"><![CDATA[2] 심장애 환자]]></PARAGRAPH>\r\n<PARAGRAPH tagName=\"p\" textIndent=\"\" marginLeft=\"\"><![CDATA[3] 녹내장 환자]]></PARAGRAPH>\r\n<PARAGRAPH tagName=\"p\" textIndent=\"\" marginLeft=\"\"><![CDATA[4] 이 약에 과민반응 환자]]></PARAGRAPH>\r\n<ARTICLE title=\"3. 이상반응\">\r\n<PARAGRAPH tagName=\"p\" textIndent=\"\" marginLeft=\"\"><![CDATA[1] 소화기계 : 구역, 설사 등이 나타날 수 있다.]]></PARAGRAPH>\r\n<PARAGRAPH tagName=\"p\" textIndent=\"\" marginLeft=\"\"><![CDATA[2] 순환기계 : 빈맥, 심계항진, 기외수축 등이 나타날 수 있다.]]></PARAGRAPH>\r\n<PARAGRAPH tagName=\"p\" textIndent=\"\" marginLeft=\"\"><![CDATA[3] 중추신경계 : 불면, 흥분, 진전, 어지럼, 동공확대, 섬광암점(Scintillation-Scotoma), 이명, 불안 등이 나타날 수 있다.]]></PARAGRAPH>\r\n<PARAGRAPH tagName=\"p\" textIndent=\"\" marginLeft=\"\"><![CDATA[4] 눈 : 만성 녹내장을 악화시킨다는 보고가 있다.]]></PARAGRAPH>\r\n<PARAGRAPH tagName=\"p\" textIndent=\"\" marginLeft=\"\"><![CDATA[5] 기타 : 무력감이 나타날 수 있다.]]></PARAGRAPH>\r\n</ARTICLE>\r\n<ARTICLE title=\"4. 일반적 주의\">\r\n<PARAGRAPH tagName=\"p\" textIndent=\"\" marginLeft=\"\"><![CDATA[이 약을 과량투여할 경우 우울증 환자를 더욱 우울하게 만들 수 있으므로 1회 용량이 1 g을 넘지 않도록 한다.]]></PARAGRAPH>\r\n</ARTICLE>\r\n<ARTICLE title=\"5. 상호작용\">\r\n<PARAGRAPH tagName=\"p\" textIndent=\"\" marginLeft=\"\"><![CDATA[1] 잔틴계 약물(아미노필린수화물, 디프로필린, 테오필린 등) 또는 중추신경 흥분제와 병용투여시 병용약물의 대사와 배설을 지연시켜 과도한 중추신경 흥분작용이 나타날 수 있다.]]></PARAGRAPH>\r\n<PARAGRAPH tagName=\"p\" textIndent=\"\" marginLeft=\"\"><![CDATA[2] MAO억제제와 병용투여시 빈맥, 혈압상승 등이 나타날 수 있다.]]></PARAGRAPH>\r\n<PARAGRAPH tagName=\"p\" textIndent=\"\" marginLeft=\"\"><![CDATA[3] 항생제와 병용투여시 혈액 내 카페인 수치가 높아지며 카페인 과다증 증상이 나타날 수 있다.]]></PARAGRAPH>

[CDATA[3] 시메티딘과 병용투여시 카페인의 대사와 배설을 자연시켜 과도한 중추신경계 흥분작용이 나타날 수 있다.]]>

</PARAGRAPH>\r\n </ARTICLE>\r\n <ARTICLE title=\"6. 임부 및 수유부에 대한 투여\">\r\n<PARAGRAPH tagName=\"p\" textIndent=\"\" marginLeft=\"\"><![CDATA[카페인은 태반을 통과하여 모유중으로 쉽게 이행되므로 임부 또는 임신하고 있을 가능성이 있는 여성 및 수유부에는 장기연용을 피한다.]]></PARAGRAPH>\r\n</ARTICLE>\r\n <ARTICLE title=\"7. 고령자에 대한 투여\">\r\n <PARAGRAPH tagName=\"p\" textIndent=\"\" marginLeft=\"\"><![CDATA[일반적으로 고령자는 생리기능이 저하되어 있으므로 감량하는 등 주의한다.]]></PARAGRAPH>\r\n </ARTICLE>\r\n <ARTICLE title=\"8. 과량투여시의 처치\">\r\n <PARAGRAPH tagName=\"p\" textIndent=\"\" marginLeft=\"\"><![CDATA[증상 : 소화기 증상(메스꺼움, 구토 등), 혈관 증상(부정맥, 혈압 상승 등), 정신 신경 증상(경련, 혼수 등), 호흡기 증상(호흡촉진, 호흡마비 등) 등의 악화를 일으킬 수 있다.]]></PARAGRAPH>\r\n <PARAGRAPH tagName=\"p\" textIndent=\"\" marginLeft=\"\"><![CDATA[처치 : 수액 등에 의해 이 약의 배설을 촉진한다. 흥분 상태에서는 대중요법으로 디아제팜, 페노바르비탈 등의 중추신경억제제 투여를 고려하고 호흡관리를 실시한다.]]></PARAGRAPH>\r\n </ARTICLE>\r\n <ARTICLE title=\"9. 적용상의 주의\">\r\n <PARAGRAPH tagName=\"p\" textIndent=\"\" marginLeft=\"\"><![CDATA[1) 정맥주사를 할 경우에는 주사속도를 느리게 한다.]]></PARAGRAPH>\r\n <PARAGRAPH tagName=\"p\" textIndent=\"\" marginLeft=\"\"><![CDATA[2) 주사바늘은 작은 것을 사용한다.]]></PARAGRAPH>\r\n <PARAGRAPH tagName=\"p\" textIndent=\"\" marginLeft=\"\"><![CDATA[3) 균육 또는 피하 주사 시]]></PARAGRAPH>\r\n<PARAGRAPH tagName=\"p\" textIndent=\"0\" marginLeft=\"2\"><![CDATA[(1) 신경 주행 부위를 피하도록 주의한다.]]></PARAGRAPH>\r\n<PARAGRAPH tagName=\"p\" textIndent=\"0\" marginLeft=\"2\"><![CDATA[(2) 반복 주사하는 경우에는 주사 부위를 바꾸어 좌우 교대로 주사한다.]]></PARAGRAPH>\r\n<PARAGRAPH tagName=\"p\" textIndent=\"0\" marginLeft=\"2\"><![CDATA[(3) 주사 바늘에 의해 격통을 호소하거나 혈액의 역류가 발생한 경우에는 즉시 바늘을 빼고 부위를 바꾸어 주사한다.]]></PARAGRAPH>\r\n</ARTICLE>\r\n</SECTION>\r\n</DOC>,  
},  
{  
 "ITEM\_SEQ": "195700020",  
 "ITEM\_NAME": "활명수",  
 "ENTP\_NAME": "동화약품(주)",  
 "ITEM\_PERMIT\_DATE": "19570131",  
 "CNSGN\_MANUF": null,  
 "ETC\_OTC\_CODE": "일반의약품",  
 "CHART": "이약은 적갈색의 액제이다.",  
 "BAR\_CODE": "8806427038907,8806427038914,8806427038921",  
 "MATERIAL\_NAME": "총량 : 이 약 75mL 중-제1법 75mL|성분명 : 아선약|분량 : 100.0|단위 : 밀리그램|규격 : KP|성분정보 : |비고 : ;총량 : 이 약 75mL 중-제1법 75mL|성분명 : 진피|분량 : 150.0|단위 : 밀리그램|규격 : KP|성분정보 : |비고 : 헤스페리딘으로서0.14mg;총량 : 이 약 75mL 중-제1법 75mL|성분명 : 후박|분량 : 50.0|단위 : 밀리그램|규격 : KP|성분정보 : |비고 : ;총량 : 이 약 75mL 중-제1법 75mL|성분명 : L-멘톨|분량 : 21.0|단위 : 밀리그램|규격 : KP|성분정보 : |비고 : ;총량 : 이 약 75mL 중-제1법 75mL|성분명 : 고추틴크|분량 : 0.06|단위 : 밀리리터|규격 : KP|성분정보 : |비고 : ;총량 : 이 약 75mL 중-제1법 75mL|성분명 : 현호색|분량 : 180.0|단위 : 밀리그램|규격 : KP|성분정보 : |비고 : ;총량 : 이 약 75mL 중-제1법 75mL|성분명 : 육계|분량 : 30.0|단위 : 밀리그램|규격 : KP|성분정보 : |비고 : 신남산으로서9.0μg;총량 : 이 약 75mL 중-제1법 75mL|성분명 : 정향|분량 : 12.0|단위 : 밀리그램|규격 : KP|성분정보 : |비고 : 오이게놀로서1.3mg;총량 : 이 약 75mL 중-제1법 75mL|성분명 : 건강|분량 : 12.0|단위 : 밀리그램|규격 : KP|성분정보 : |비고 : ;총량 : 이 약 75mL 중-제1법 75mL|성분명 : 육두구|분량 : 6.0|단위 : 밀리그램|규격 : KP|성분정보 : |비고 : ;총량 : 이 약 75mL 중-제1법 75mL|성분명 : 창출|분량 : 3.0|단위 : 밀리그램|규격 : KP|성분정보 : |비고 : ;총량 : 이 약 75mL 중-제2법 450mL|성분명 : 아선약|분량 : 100.0|단위 : 밀리그램|규격 : KP|성분정보 : |비고 : ;총량 : 이 약 75mL 중-제2법 450mL|성분명 : 진피|분량 : 150.0|단위 : 밀리그램|규격 : KP|성분정보 : |비고 : 헤스페리딘으로서0.14mg;총량 : 이 약 75mL 중-제2법 450mL|성분명 : 후박|분량 : 50.0|단위 : 밀리그램|규격 : KP|성분정보 : |비고 : ;총량 : 이 약 75mL 중-제2법 450mL|성분명 : L-멘톨|분량 : 21.0|단위 : 밀리그램|규격 : KP|성분정보 : |비고 : ;총량 : 이 약 75mL 중-제2법 450mL|성분명 : 고추틴크|분량 : 0.06|단위 : 밀리리터|규격 : KP|성분정보 : |비고 : ;총량 : 이 약 75mL 중-제2법 450mL|성분명 : 현호색|분량 : 180.0|단위 : 밀리그램|규격 : KP|성분정보 : |비고 : ;총량 : 이 약 75mL 중-제2법 450mL|성분명 : 육계|분량 : 30.0|단위 : 밀리그램|규격 : KP|성분정보 : |비고 : 신남산으로서 9.0μg;총량 : 이 약 75mL 중-제2법 450mL|성분명 : 정향|분량 : 12.0|단위 : 밀리그램|규격 : KP|성분정보 : |비고 : 오이게놀로서1.3mg;총량 : 이 약 75mL 중-제2법 450mL|성분명 : 건강|분량 : 12.0|단위 : 밀리그램|규격 : KP|성분정보 : |비고 : ;총량 : 이 약 75mL 중-제2법 450mL|성분명 : 육두구|분량 : 6.0|단위 : 밀리그램|규격 : KP|성분정보 : |비고 : ;총량 : 이 약 75mL 중-제2법 450mL|성분명 : 창출|분량 : 3.0|단위 : 밀리그램|규격 : KP|성분정보 : |비고 : ",  
 "EE\_DOC\_ID": "https://nedrug.mfds.go.kr/pbp/cmn/pdfDownload/195700020/EE",  
 "UD\_DOC\_ID": "https://nedrug.mfds.go.kr/pbp/cmn/pdfDownload/195700020/UD",  
 "NB\_DOC\_ID": "https://nedrug.mfds.go.kr/pbp/cmn/pdfDownload/195700020/NB",  
 "INSERT\_FILE": "",  
 "STORAGE\_METHOD": "기밀용기, 실온(1~30°C)보관",  
 "VALID\_TERM": "제조일로부터 24 개월",  
 "REEXAM\_TARGET": null,  
 "REEXAM\_DATE": null,

"PACK\_UNIT": "",  
"EDI\_CODE": null,  
"DOC\_TEXT": "",  
"PERMIT\_KIND\_NAME": "신고",  
"ENTP\_NO": "1331",  
"MAKE\_MATERIAL\_FLAG": null,  
"NEWDRUG\_CLASS\_NAME": "",  
"INDUTY\_TYPE": "의약품",  
"CANCEL\_DATE": null,  
"CANCEL\_NAME": "정상",  
"CHANGE\_DATE": "20190620",  
"NARCOTIC\_KIND\_CODE": null,  
"GBN\_NAME": "사용상주의사항변경(부작용포함), 2019-06-20/저장방법 및 유효기간(사용기간)변경, 2017-08-21/사용상주의 사항변경(부작용포함), 2012-01-31/용법용량변경, 2012-01-31/효능효과변경, 2012-01-31/사용상주의사항변경(부작용포함), 2011-08-01/사용상주의사항변경(부작용포함), 2008-12-15/사용상주의사항변경(부작용포함), 1998-11-04/사용상주의사항변경(부작용포함), 1995-07-24/용법용량변경, 1995-07-24/효능효과변경, 1995-07-24/사용상주의사항변경(부작용포함), 1994-01-01/용법용량변경, 1994-01-01/효능효과변경, 1994-01-01/사용상주의사항변경(부작용포함), 1989-11-08/용법용량변경, 1989-11-08/용법용량변경, 1987-12-22/성상변경, 1985-12-23/효능효과변경, 1985-12-23/용법용량변경, 1985-12-23/저장방법 및 유효기간(사용기간)변경, 1985-12-23/용법용량변경, 1977-08-20/사용상주의사항변경(부작용포함), 1958-12-23",  
"TOTAL\_CONTENT": "이 약 75mL 중-제1법 75mL/이 약 75mL 중-제2법 450mL",  
"EE\_DOC\_DATA": "<DOC title=\"효능효과\" type=\"EE\">\r\n<SECTION title=\"\">\r\n<ARTICLE title=\"\">\r\n<PARAGRAPH tagName=\"p\" textIndent=\"0\" marginLeft=\"0\"><![CDATA[식욕감퇴(식욕부진), 위부팽만감, 소화불량, 과식, 체함, 구역, 구토]]></PARAGRAPH>\r\n</ARTICLE>\r\n</SECTION>\r</DOC>",  
"UD\_DOC\_DATA": "<DOC title=\"용법용량\" type=\"UD\">\r\n<SECTION title=\"\">\r\n<ARTICLE title=\"다음 용량을 1일 3회 식후에 복용한다.\">\r\n<PARAGRAPH tagName=\"p\" textIndent=\"0\" marginLeft=\"0\"><![CDATA[만15세이상 : 1회 1병 (75ml)]]></PARAGRAPH>\r\n<PARAGRAPH tagName=\"p\" textIndent=\"0\" marginLeft=\"0\"><![CDATA[만11세이상 - 만15세미만 : 1회 2/3병 (50ml)]]></PARAGRAPH>\r\n<PARAGRAPH tagName=\"p\" textIndent=\"0\" marginLeft=\"0\"><![CDATA[만8세 이상-만11세 미만 : 1회 1/2병 (37.5ml)]]></PARAGRAPH>\r\n<PARAGRAPH tagName=\"p\" textIndent=\"0\" marginLeft=\"0\"><![CDATA[만5세 이상-만8세 미만 : 1회 1/3병 (25ml)]]></PARAGRAPH>\r\n<PARAGRAPH tagName=\"p\" textIndent=\"0\" marginLeft=\"0\"><![CDATA[만3세 이상-만5세 미만 : 1회 1/4병 (18.75ml)]]></PARAGRAPH>\r\n<PARAGRAPH tagName=\"p\" textIndent=\"0\" marginLeft=\"0\"><![CDATA[만1세 이상-만3세 미만 : 1회 1/5병 (15ml)]]></PARAGRAPH>\r\n</ARTICLE>\r\n</SECTION>\r</DOC>",  
"NB\_DOC\_DATA": "<DOC title=\"사용상의주의사항\" type=\"NB\">\r\n<SECTION title=\"\">\r\n<ARTICLE title=\"1) 다음과 같은 사람은 이 약을 복용하지 말 것.\"><PARAGRAPH tagName=\"p\" textIndent=\"0\" marginLeft=\"0\"><![CDATA[(1) 만 3개월 미만의 젖먹이에게 투여하지 않는다. 또 만 3개월 이상이라도 만 1세 미만의 젖먹이는 의사의 진료를 받는 것을 우선으로 하며, 부득이한 경우를 제외하고 복용시키지 않는 것이 바람직하다.]]></PARAGRAPH>\r\n</ARTICLE>\r\n<ARTICLE title=\"2) 다음과 같은 사람은 이 약을 복용하기 전에 의사, 치과의사, 약사와 상의 할 것.\"><PARAGRAPH tagName=\"p\" textIndent=\"0\" marginLeft=\"0\"><![CDATA[(2) 이 약은 카라멜을 함유하고 있으므로 이 성분에過민하거나 알레르기 병력이 있는 환자에는 신중히 투여한다.]]></PARAGRAPH>\r\n<PARAGRAPH tagName=\"p\" textIndent=\"0\" marginLeft=\"0\"><![CDATA[(3) 임부 또는 임신하고 있을 가능성이 있는 여성]]></PARAGRAPH>\r\n</ARTICLE>\r\n<ARTICLE title=\"3) 다음과 같은 사람(경우) 이 약의 복용을 즉각 중지하고 의사, 치과의사, 약사와 상의 할 것. 상담시 이 첨부문서를 소지할 것.\"><PARAGRAPH tagName=\"p\" textIndent=\"0\" marginLeft=\"0\"><![CDATA[(1) 1개월 정도 투여하여도 증상의 개선이 없을 경우]]></PARAGRAPH>\r\n</ARTICLE>\r\n<ARTICLE title=\"4) 기타 이 약의 복용시 주의할 사항\">\r\n<PARAGRAPH tagName=\"p\" textIndent=\"0\" marginLeft=\"0\"><![CDATA[(1) 정해진 용법·용량을 잘 지킬 것.]]></PARAGRAPH>\r\n<PARAGRAPH tagName=\"p\" textIndent=\"0\" marginLeft=\"0\"><![CDATA[(2) 어린이 투여할 경우에는 보호자의 지도 감독하에 투여할 것]]></PARAGRAPH>\r\n<PARAGRAPH tagName=\"p\" textIndent=\"0\" marginLeft=\"0\"><![CDATA[(3) 나트륨 제한 식이를 하는 사람]]></PARAGRAPH>\r\n</ARTICLE>\r\n<ARTICLE title=\"5) 저장상의 주의사항\">\r\n<PARAGRAPH tagName=\"p\" textIndent=\"0\" marginLeft=\"0\"><![CDATA[(1) 어린이의 손에 닿지 않는 곳에 보관할 것.]]></PARAGRAPH>\r\n<PARAGRAPH tagName=\"p\" textIndent=\"0\" marginLeft=\"0\"><![CDATA[(2) 직사광선을 피하고 될 수 있는 한 습기가 적은 서늘한 곳에 밀폐하여 보관할 것]]></PARAGRAPH>\r\n<PARAGRAPH tagName=\"p\" textIndent=\"0\" marginLeft=\"0\"><![CDATA[(3) 오용(잘못사용)을 막고 품질의 보존을 위하여 다른 용기에 바꾸어 넣지 말 것.]]></PARAGRAPH>\r\n</ARTICLE>\r\n</SECTION>\r</DOC>",  
"PN\_DOC\_DATA": null,  
"MAIN\_ITEM\_INGR": "[M040538]진피|[M040813]후박|[M204434]L-멘톨|[M070048]고추틴크|[M040775]현호색|[M050036]육계|[M040527]정향|[M040007]건강|[M040486]육두구|[M040548]창출|[M040350]아선약|[M040548]창출|[M040350]아선약|[M040538]진피|[M040813]후박|[M204434]L-멘톨|[M070048]고추틴크|[M040775]현호색|[M050036]육계|[M040527]정향|[M040007]건강|[M040486]육두구",  
"INGR\_NAME": "[M007131]정제수|[M007131]정제수|[M040410]에탄올|[M040410]에탄올|[M060260]카라멜|[M060260]카라멜|[M089581]이성화당|[M089581]이성화당|[M090097]효소처리스테비아|[M090097]효소처리스테비아|[M102463]사이다후레

바(오일) | [M102463]사이다후레바(오일) | [M208304]바나나향 51-2054 | [M208304]바나나향 51-2054 | [M222558]파라옥시벤조산메틸 | [M222559]파라옥시벤조산프로필 | [M223087]시트르산나트륨수화물 | [M223087]시트르산나트륨수화물 | [M223090]시트르산수화물 | [M223090]시트르산수화물 | [M244541]프로필렌글리콜 | [M244541]프로필렌글리콜

},

{

"ITEM\_SEQ": "195700033",  
"ITEM\_NAME": "피엠정액",  
"ENTP\_NAME": "경남제약(주)",  
"ITEM\_PERMIT\_DATE": "19570625",  
"CNSGN\_MANUF": null,  
"ETC\_OTC\_CODE": "일반의약품",  
"CHART": "연한 적색의 방향을 가진 휘발성 액체",  
"BAR\_CODE": "8806476010404,8806476010411,8806476010428",  
"MATERIAL\_NAME": "총량 : 100mL 중|성분명 : 살리실산|분량 : 10|단위 : 그램|규격 : KP|성분정보 : |비고 : ;총량 : 100mL 중|성분명 : 페놀|분량 : 0.5|단위 : 그램|규격 : KP|성분정보 : |비고 : ;총량 : 100mL 중|성분명 : dL-캄파|분량 : 0.5|단위 : 그램|규격 : KP|성분정보 : |비고 :",  
"EE\_DOC\_ID": "https://nedrug.mfds.go.kr/pbp/cmn/pdfDownload/195700033/EE",  
"UD\_DOC\_ID": "https://nedrug.mfds.go.kr/pbp/cmn/pdfDownload/195700033/UD",  
"NB\_DOC\_ID": "https://nedrug.mfds.go.kr/pbp/cmn/pdfDownload/195700033/NB",  
"INSERT\_FILE": "https://nedrug.mfds.go.kr/pbp/cmn/pdfDownload/195700033/II",  
"STORAGE\_METHOD": "기밀용기, 실온보존",  
"VALID\_TERM": "제조일로부터 24 개월",  
"REEXAM\_TARGET": null,  
"REEXAM\_DATE": null,  
"PACK\_UNIT": "60밀리리터/병",  
"EDI\_CODE": null,  
"DOC\_TEXT": "",  
"PERMIT\_KIND\_NAME": "신고",  
"ENTP\_NO": "1341",  
"MAKE\_MATERIAL\_FLAG": null,  
"NEWDRUG\_CLASS\_NAME": "",  
"INDUTY\_TYPE": "의약품",  
"CANCEL\_DATE": "20210701",  
"CANCEL\_NAME": "유효기간만료",  
"CHANGE\_DATE": "20210318",  
"NARCOTIC\_KIND\_CODE": null,  
"GBN\_NAME": "사용상주의사항변경(부작용포함), 2021-03-18/제품명칭변경, 2015-04-09/성상변경, 2014-03-07/사용상주의 사항변경(부작용포함), 2013-04-30/사용상주의사항변경(부작용포함), 2011-01-26/용법용량변경, 2011-01-26/효능효과변경, 2011-01-26/용법용량변경, 1997-02-15/효능효과변경, 1997-02-15/사용상주의사항변경(부작용포함), 1987-09-01/용법용량변경, 1987-09-01/효능효과변경, 1987-09-01/사용상주의사항변경(부작용포함), 1986-01-01/용법용량변경, 1986-01-01/효 능효과변경, 1986-01-01/저장방법 및 유효기간(사용기간)변경, 1983-04-19/성상변경, 1983-04-19/성상변경, 1977-09-20/성상변경, 1976-06-30",  
"TOTAL\_CONTENT": "100mL 중",  
"EE\_DOC\_DATA": "<DOC title=\"효능효과\" type=\"EE\">\r\n<SECTION title=\"\">\r\n<ARTICLE title=\"\">\r\n<PARAGRAPH tagName=\"p\" textIndent=\"0\" marginLeft=\"0\"><![CDATA[무좀, 완선 (사타구니백선), 체부백선]]></PARAGRAPH>\r\n</ARTICLE>\r\n</SECTION>\r\n</DOC>",  
"UD\_DOC\_DATA": "<DOC title=\"용법용량\" type=\"UD\">\r\n<SECTION title=\"\">\r\n<ARTICLE title=\"\">\r\n<PARAGRAPH tagName=\"p\" textIndent=\"0\" marginLeft=\"0\"><![CDATA[1일 1~수회 적당량을 환부(질환 부위)에 바른다.]]></PARAGRAPH>\r\n</ARTICLE>\r\n</SECTION>\r\n</DOC>",  
"NB\_DOC\_DATA": "<DOC title=\"사용상주의사항\" type=\"NB\">\r\n<SECTION title=\"\">\r\n<ARTICLE title=\"\">\r\n<PARAGRAPH tagName=\"p\" textIndent=\"0\" marginLeft=\"0\"><![CDATA[(1) 다음과 같은 경우(사람)에는 사용하지 말 것.]]></PARAGRAPH>\r\n<PARAGRAPH tagName=\"p\" textIndent=\"0\" marginLeft=\"2\"><![CDATA[(1) 다음 부위에는 사용하지 말 것.]]></PARAGRAPH>\r\n<PARAGRAPH tagName=\"p\" textIndent=\"0\" marginLeft=\"3\"><![CDATA[(1) 눈 또는 눈주위, 점막(예를 들면 구강(입안), 비강(코안), 질 등), 음부, 외음부 등]]></PARAGRAPH>\r\n<PARAGRAPH tagName=\"p\" textIndent=\"0\" marginLeft=\"3\"><![CDATA[(2) 습진]]></PARAGRAPH>\r\n<PARAGRAPH tagName=\"p\" textIndent=\"0\" marginLeft=\"2\"><![CDATA[(3) 습기침, 짓무름, 갈라짐 또는 상처가 심한 질환 부위]]></PARAGRAPH>\r\n<PARAGRAPH tagName=\"p\" textIndent=\"0\" marginLeft=\"2\"><![CDATA[(2) 만 2세 이하의 젖먹이]]></PARAGRAPH>\r\n<PARAGRAPH tagName=\"p\" textIndent=\"0\" marginLeft=\"2\"><![CDATA[(3) 대두 유에 과민하거나 알레르기 병력이 있는 환자]]></PARAGRAPH>\r\n<PARAGRAPH tagName=\"p\" textIndent=\"0\" marginLeft=\"2\"><![CDATA[(4) 콩 또는 땅콩에 과민증이 있는 환자]]></PARAGRAPH>\r\n<PARAGRAPH tagName=\"p\" textIndent=\"0\" marginLeft=\"2\"><![CDATA[(2) 다음과 같은 사람은 이 약을 사용하기 전에 의사, 약사와 상의할 것.]]></PARAGRAPH>\r\n<PARAGRAPH tagName=\"p\" textIndent=\"0\" marginLeft=\"2\"><![CDATA[(1) 지금까지 약이나 화장품 등에 의한 알레르기 증상(예를 들면 발진&x2024;충혈되어 붉어짐, 가려움, 옻 등에 의한 피부염 등)을 일으킨 적이 있는 사람]]></PARAGRAPH>\r\n<PARAGRAPH tagName=\"p\" textIndent=\"0\" marginLeft=\"2\">

```

textIndent="\0\" marginLeft="\2\"><![CDATA[(2) 본인 또는 가족이 알레르기 체질인 사람]]></PARAGRAPH>\r\n<PARAGRAPH tagName=\"p\" textIndent="\0\" marginLeft="\2\"><![CDATA[(3) 질환부위가 얼굴에 있거나 광범위한 사람]]></PARAGRAPH>\r\n          <PARAGRAPH tagName=\"p\" textIndent="\0\" marginLeft="\2\"><![CDATA[(4) 질환부위가 깊은 사람]]></PARAGRAPH>\r\n          <PARAGRAPH tagName=\"p\" textIndent="\0\" marginLeft="\2\"><![CDATA[(5) 「습진」과 「무좀․완선(사타구니백선), 체부백선」의 구분이 불확실한 사람(음부가려움, 짓무름 등의 증상이 있는 경우에는 습진 등 다른 원인에 의한 경우가 많다.)]]></PARAGRAPH>\r\n<PARAGRAPH tagName=\"p\" textIndent="\0\" marginLeft="\2\"><![CDATA[(6) 유아]]></PARAGRAPH>\r\n<PARAGRAPH tagName=\"p\" textIndent="\0\" marginLeft="\2\"><![CDATA[(7) 의사의 치료를 받고 있는 환자]]></PARAGRAPH>\r\n          <PARAGRAPH tagName=\"p\" textIndent="\0\" marginLeft="\2\"><![CDATA[3) 다음과 같은 경우 이 약의 사용을 즉각 중지하고 의사, 약사와 상의할 것. 상담 시 가능한 한 이 첨부문서를 소지할 것.]]></PARAGRAPH>\r\n          <PARAGRAPH tagName=\"p\" textIndent="\0\" marginLeft="\2\"><![CDATA[(1) 이 약의 사용으로 인해 발진․충혈되어 붉어짐, 가려움, 웃 등에 의한 피부염, 부종(부기), 자극감, 등의 증상이 나타나는 경우]]></PARAGRAPH>\r\n          <PARAGRAPH tagName=\"p\" textIndent="\0\" marginLeft="\2\"><![CDATA[(2) 2주정도 투여 후에도 증상의 개선이 보이지 않을 경우]]></PARAGRAPH>\r\n          <PARAGRAPH tagName=\"p\" textIndent="\0\" marginLeft="\2\"><![CDATA[(4) 기타 이 약의 사용 시 주의사항]]></PARAGRAPH>\r\n<PARAGRAPH tagName=\"p\" textIndent="\0\" marginLeft="\2\"><![CDATA[(1) 정해진 용법․용량을 잘 지킬 것]]></PARAGRAPH>\r\n          <PARAGRAPH tagName=\"p\" textIndent="\0\" marginLeft="\2\"><![CDATA[(2) 어린이에게 사용할 경우에는 보호자의 지도․감독하에 사용할 것.]]></PARAGRAPH>\r\n<PARAGRAPH tagName=\"p\" textIndent="\0\" marginLeft="\2\"><![CDATA[(3) 이 약은 외용으로만 사용하고 내복하지 말 것.]]></PARAGRAPH>\r\n          <PARAGRAPH tagName=\"p\" textIndent="\0\" marginLeft="\2\"><![CDATA[(4) 눈에 들어가지 않도록 주의할 것. 만일 눈에 들어간 경우에는 즉시 물로 씻고 안과전문의의 진찰을 받을 것.]]></PARAGRAPH>\r\n          <PARAGRAPH tagName=\"p\" textIndent="\0\" marginLeft="\2\"><![CDATA[(5) 질환부위와 그 주위를 깨끗이 한 후 사용할 것.]]></PARAGRAPH>\r\n          <PARAGRAPH tagName=\"p\" textIndent="\0\" marginLeft="\2\"><![CDATA[(5) 저장상의 주의사항]]></PARAGRAPH>\r\n          <PARAGRAPH tagName=\"p\" textIndent="\0\" marginLeft="\2\"><![CDATA[(2) 직사광선을 피하고 될 수 있는 한 습기가 적은 서늘한 곳에(밀폐하여)보관할 것]]></PARAGRAPH>\r\n          <PARAGRAPH tagName=\"p\" textIndent="\0\" marginLeft="\2\"><![CDATA[(3) 오용(잘못사용)을 막고 품질의 보존을 위하여 다른 용기에 바꾸어 넣지 말 것]]></PARAGRAPH>\r\n      </ARTICLE>\r\n      </SECTION>\r\n    </DOC>",
"PN_DOC_DATA": null,
"MAIN_ITEM_INGR": "[M204423]dl-캄파|[M040688]페놀|[M040264]살리실산",
"INGR_NAME": "[M007131]정제수|[M040309]수산화칼륨|[M040410]에탄올|[M040600]콩기름|[M040753]피마자유|[M210641]적색 40호"
},
{
  "ITEM_SEQ": "195800018",
  "ITEM_NAME": "대원염산에페드린주사액[수출명:에린주사(에페드린염산염)(ErineInj.)]",
  "ENTP_NAME": "대원제약(주)",
  "ITEM_PERMIT_DATE": "19581207",
  "CNSGN_MANUF": null,
  "ETC_OTC_CODE": "전문의약품",
  "CHART": "무색투명한 액이 든 갈색앰플제 \n수출용 : 무색투명한 액이 든 앰플제",
  "BAR_CODE": "8806718007308,8806718007315,8806718007322,8806718007339",
  "MATERIAL_NAME": "총량 : 1밀리리터 중 |성분명 : 에페드린염산염|분량 : 40|단위 : 밀리그램|규격 : KP|성분정보 : |비고 :",
  "EE_DOC_ID": "https://nedrug.mfds.go.kr/pbp/cmn/pdfDownload/195800018/EE",
  "UD_DOC_ID": "https://nedrug.mfds.go.kr/pbp/cmn/pdfDownload/195800018/UD",
  "NB_DOC_ID": "https://nedrug.mfds.go.kr/pbp/cmn/pdfDownload/195800018/NB",
  "INSERT_FILE": "https://nedrug.mfds.go.kr/pbp/cmn/pdfDownload/195800018/II",
  "STORAGE_METHOD": "차광한 밀봉용기, 실온(1-30°C)보관",
  "VALID_TERM": "제조일로부터 36 개월",
  "REEXAM_TARGET": null,
  "REEXAM_DATE": null,
  "PACK_UNIT": "",
  "EDI_CODE": "671800731",
  "DOC_TEXT": "",
  "PERMIT_KIND_NAME": "신고",
  "ENTP_NO": "1373",
  "MAKE_MATERIAL_FLAG": null,
  "NEWDRUG_CLASS_NAME": "",
  "INDUTY_TYPE": "의약품",
  "CANCEL_DATE": null,
  "CANCEL_NAME": "정상",
  "CHANGE_DATE": "20151217",
  "NARCOTIC_KIND_CODE": null
}

```

"GBN\_NAME": "사용상주의사항변경(부작용포함), 2015-12-17/용법용량변경, 2015-12-17/효능효과변경, 2015-12-17/저장방법 및 유효기간(사용기간)변경, 2015-07-07/성상변경, 2009-05-18/제품명칭변경, 2008-02-29/용법용량변경, 2008-02-29/성상변경, 2008-01-18/제품명칭변경, 2000-05-15/사용상주의사항변경(부작용포함), 1996-04-02/용법용량변경, 1996-04-02/효능효과변경, 1996-04-02/사용상주의사항변경(부작용포함), 1995-01-01/용법용량변경, 1995-01-01/효능효과변경, 1995-01-01/저장방법 및 유효기간(사용기간)변경, 1986-10-31/효능효과변경, 1979-03-03/용법용량변경, 1979-03-03/저장방법 및 유효기간(사용기간)변경, 1979-03-03/사용상주의사항변경(부작용포함), 1979-03-03/제품명칭변경, 1973-11-06/성상변경, 1958-12-10/제품명칭변경, 1958-12-10",  
"TOTAL\_CONTENT": "1밀리리터 중",  
"EE\_DOC\_DATA": "<DOC title=\"효능효과\" type=\"EE\">\r\n<SECTION title=\"\">\r\n<ARTICLE title=\"1. 다음 질환에서의 기침 : 기관지천식, 감기, 급·慢성기관지염, 상기도염\" />\r\n<ARTICLE title=\"2. 비점막의 충혈·종창\" />\r\n</SECTION>\r\n</DOC>\r\n",  
"UD\_DOC\_DATA": "<DOC title=\"용법용량\" type=\"UD\">\r\n<SECTION title=\"\">\r\n<ARTICLE title=\"\">\r\n<PARAGRAPH tagName=\"p\" textIndent=\"\" marginLeft=\"\"><![CDATA[성인 : 에페드린염산염으로서 1회 25 ~ 40 mg 1일 1 ~ 2회 피하주사한다.]]></PARAGRAPH>\r\n<PARAGRAPH tagName=\"p\" textIndent=\"\" marginLeft=\"\"><![CDATA[증상에 따라 적절히 증감한다]]></PARAGRAPH>\r\n</ARTICLE>\r\n</SECTION>\r\n</DOC>",  
"NB\_DOC\_DATA": "<DOC title=\"사용상주의사항\" type=\"NB\">\r\n<SECTION title=\"\">\r\n<ARTICLE title=\"1. 경고\">\r\n<PARAGRAPH tagName=\"p\" textIndent=\"\" marginLeft=\"\"><![CDATA[앰플주사제는 용기 절단시 유리파편이 혼입되어, 이상반응을 초래할 수 있으므로 사용시 유리파편 혼입이 최소화 될 수 있도록 신중하게 절단사용하되, 특히 어린이, 노약자 사용시에는 각별히 주의할 것(유리앰플주사제에 한함).]]></PARAGRAPH>\r\n</ARTICLE>\r\n<ARTICLE title=\"2. 다음 환자에는 투여하지 말 것.\">\r\n<PARAGRAPH tagName=\"p\" textIndent=\"\" marginLeft=\"\"><![CDATA[1] 이 약 및 이 약의 구성성분에 과민반응 환자]]></PARAGRAPH>\r\n<PARAGRAPH tagName=\"p\" textIndent=\"\" marginLeft=\"\"><![CDATA[2] 고혈압 환자]]></PARAGRAPH>\r\n<PARAGRAPH tagName=\"p\" textIndent=\"\" marginLeft=\"\"><![CDATA[3] 갑상샘증후증 환자]]></PARAGRAPH>\r\n<PARAGRAPH tagName=\"p\" textIndent=\"\" marginLeft=\"\"><![CDATA[4] 녹내장 환자]]></PARAGRAPH>\r\n<PARAGRAPH tagName=\"p\" textIndent=\"\" marginLeft=\"\"><![CDATA[5] 당뇨병 환자]]></PARAGRAPH>\r\n<PARAGRAPH tagName=\"p\" textIndent=\"\" marginLeft=\"\"><![CDATA[6] 전립선비대증 환자]]></PARAGRAPH>\r\n<PARAGRAPH tagName=\"p\" textIndent=\"\" marginLeft=\"\"><![CDATA[7] 크롬친화세포종 환자]]></PARAGRAPH>\r\n<PARAGRAPH tagName=\"p\" textIndent=\"\" marginLeft=\"\"><![CDATA[8] MAO억제제를 투여중이거나 투여를 중지한 지 2주 이내인 환자]]></PARAGRAPH>\r\n<PARAGRAPH tagName=\"p\" textIndent=\"\" marginLeft=\"\"><![CDATA[9] 허혈심장병 환자]]></PARAGRAPH>\r\n</ARTICLE>\r\n<ARTICLE title=\"3. 다음 환자에는 신중히 투여할 것.\">\r\n<PARAGRAPH tagName=\"p\" textIndent=\"\" marginLeft=\"\"><![CDATA[1] 디기탈리스제제를 투여 받고 있는 환자]]></PARAGRAPH>\r\n<PARAGRAPH tagName=\"p\" textIndent=\"\" marginLeft=\"\"><![CDATA[2] 심질환 환자]]></PARAGRAPH>\r\n<PARAGRAPH tagName=\"p\" textIndent=\"\" marginLeft=\"\"><![CDATA[3] 소아]]></PARAGRAPH>\r\n<PARAGRAPH tagName=\"p\" textIndent=\"\" marginLeft=\"\"><![CDATA[4] 갑상샘기능항진증, 폐쇄각녹내장 및 신장애 환자]]></PARAGRAPH>\r\n</ARTICLE>\r\n<ARTICLE title=\"4. 이상반응\">\r\n<PARAGRAPH tagName=\"p\" textIndent=\"\" marginLeft=\"\"><![CDATA[1] 순환기계 : 심계항진, 빈맥, 전흉부 통증, 혈압상승, 심실성 부정맥이 나타날 수 있으며, 분만중의 주사시에는 태아에 빈맥이 나타날 수 있다.]]></PARAGRAPH>\r\n<PARAGRAPH tagName=\"p\" textIndent=\"\" marginLeft=\"\"><![CDATA[2] 정신신경계 : 어지럼, 두통, 두중감, 진전, 신경과민, 불면, 발한, 갈증, 무력감, 근무력증 등이 나타날 수 있다.]]></PARAGRAPH>\r\n<PARAGRAPH tagName=\"p\" textIndent=\"\" marginLeft=\"\"><![CDATA[3] 소화기계 : 구역, 구토, 식욕부진 등이 나타날 수 있다.]]></PARAGRAPH>\r\n<PARAGRAPH tagName=\"p\" textIndent=\"\" marginLeft=\"\"><![CDATA[4] 비뇨기계 : 배뇨장애가 나타날 수 있다.]]></PARAGRAPH>\r\n<PARAGRAPH tagName=\"p\" textIndent=\"\" marginLeft=\"\"><![CDATA[5] 과민반응 : 발진 등이 나타날 수 있으므로 이러한 경우에는 투여를 중지한다.]]></PARAGRAPH>\r\n<PARAGRAPH tagName=\"p\" textIndent=\"\" marginLeft=\"\"><![CDATA[6] 기타 : 구갈이 나타날 수 있다.]]></PARAGRAPH>\r\n<PARAGRAPH tagName=\"p\" textIndent=\"\" marginLeft=\"\"><![CDATA[7] 고량투여 시 불안, 환각, 망상을 수반한 정신증상이 나타날 수 있고 장기연용 시 의존성과 내성 발현이 보고되어 있으므로 이러한 경우에는 투여를 중지한다.]]></PARAGRAPH>\r\n</ARTICLE>\r\n<ARTICLE title=\"5. 일반적 주의\">\r\n<PARAGRAPH tagName=\"p\" textIndent=\"\" marginLeft=\"\"><![CDATA[1] 과도하게 투여를 계속하는 경우 부정맥 또는 심정지를 일으킬 수 있으므로 주사의 경우에는 특히 주의한다.]]></PARAGRAPH>\r\n<PARAGRAPH tagName=\"p\" textIndent=\"\" marginLeft=\"\"><![CDATA[2] 용법·용량에 맞게 투여하여도 효과가 나타나지 않는 경우에는 이 약이 적당하지 않은 것으로 생각하고 투여를 중지한다. 특히 소아에 투여 시에는 사용법을 정확히 지도하고 경과를 충분히 관찰한다.]]></PARAGRAPH>\r\n</ARTICLE>\r\n<ARTICLE title=\"6. 상호작용\">\r\n<PARAGRAPH tagName=\"p\" textIndent=\"\" marginLeft=\"\"><![CDATA[1] 갑상선제제(티록신, 리오티로닌 등)와 병용투여 시 이 약의 작용이 증가될 수 있으므로 감량하는 등 신중히 투여한다.]]></PARAGRAPH>\r\n<PARAGRAPH tagName=\"p\" textIndent=\"\" marginLeft=\"\"><![CDATA[2] 클로로포름, 시클로프로판, 할로탄 등의 할로겐화 마취제와 병용투여 시 심실성 부정맥을 일으킬 수 있으므로 병용을 피한다.]]></PARAGRAPH>\r\n<PARAGRAPH tagName=\"p\" textIndent=\"\" marginLeft=\"\"><![CDATA[3] 이 약을 에피네프린, 이소프로테레놀 등의 카테콜아민류와 병용하면 부정맥 또는 심정지를 일으킬 수 있으므로 병용투여하지 않는다.]]></PARAGRAPH>\r\n<PARAGRAPH tagName=\"p\" textIndent=\"\" marginLeft=\"\"><![CDATA[4] 테오필린과 병용으로 구역, 신경질, 불면이 증가될 수 있다.]]></PARAGRAPH>\r\n<PARAGRAPH tagName=\"p\" textIndent=\"\" marginLeft=\"\"><![CDATA[5] 에르고타민은 혈관수축 및 혈압상승효과를 증가시키므로 에르고타민과 병용을 권장하지 않는다.]]></PARAGRAPH>\r\n</ARTICLE>\r\n<ARTICLE title=\"7. 임부 및 수유부에 대한 투

```
여"\r\n      <PARAGRAPH tagName=\\"p\\" textIndent=\\"\\\" marginLeft=\\"\\\"><![CDATA[1] 에페드린은 태반을 통과하고 태아의 심박수 및 심장박동 변동성을 증가시키므로 임부 또는 임신하고 있을 가능성이 있는 여성에서 이 약의 사용은 피해야 한다.]]></PARAGRAPH>\r\n      <PARAGRAPH tagName=\\"p\\" textIndent=\\"\\\" marginLeft=\\"\\\"><![CDATA[2] 이 약은 모유로 이행되므로 수유중에는 투여하지 않는다. 수유 중 이 약을 투여 받은 수유부의 영아에서 과민성 및 수면형태 장애가 보고되었다.]]></PARAGRAPH>\r\n      </ARTICLE>\r\n      <ARTICLE title=\\"8. 고령자에 대한 투여\\\">\r\n      <PARAGRAPH tagName=\\"p\\" textIndent=\\"\\\" marginLeft=\\"\\\"><![CDATA[일반적으로 고령자는 생리 기능이 저하되어 있으므로 감량하는 등 주의한다.]]></PARAGRAPH>\r\n      </ARTICLE>\r\n      <ARTICLE title=\\"9. 적용상의 주의\\\">\r\n      <PARAGRAPH tagName=\\"p\\" textIndent=\\"\\\" marginLeft=\\"\\\"><![CDATA[특수한 경우를 제외하고는 정맥주사 및 유제로 사용하지 않는다.]]></PARAGRAPH>\r\n      </ARTICLE>\r\n      <ARTICLE title=\\"10. 저장상의 주의사항\\\">\r\n      <PARAGRAPH tagName=\\"p\\" textIndent=\\"\\\" marginLeft=\\"\\\"><![CDATA[차광하여 보관한다.]]></PARAGRAPH>\r\n      </ARTICLE>\r\n      </SECTION>\r\n</DOC>",
"PN_DOC_DATA": null,
"MAIN_ITEM_INGR": "[M223155]에페드린염산염",
"INGR_NAME": "[M040534]주사용수"
```

},  
{  
:

"ITEM\_SEQ": "195800019",  
"ITEM\_NAME": "대원아미노필린주사액(아미노필린수화물)",  
"ENTP\_NAME": "대원제약(주)",  
"ITEM\_PERMIT\_DATE": "19581208",  
"CNSGN\_MANUF": null,  
"ETC\_OTC\_CODE": "전문의약품",  
"CHART": "무색의 맑은 액으로 맛은 약간 쓰다",  
"BAR\_CODE": "8806718005205,8806718005212,8806718005229,8806718005236",  
"MATERIAL\_NAME": "총량 : 1밀리리터 종|성분명 : 아미노필린수화물|분량 : 25|단위 : 밀리그램|규격 : USP|성분정보 : |  
비고 :",  
"EE\_DOC\_ID": "https://nedrug.mfds.go.kr/pbp/cmn/pdfDownload/195800019/EE",  
"UD\_DOC\_ID": "https://nedrug.mfds.go.kr/pbp/cmn/pdfDownload/195800019/UD",  
"NB\_DOC\_ID": "https://nedrug.mfds.go.kr/pbp/cmn/pdfDownload/195800019/NB",  
"INSERT\_FILE": "https://nedrug.mfds.go.kr/pbp/cmn/pdfDownload/195800019/II",  
"STORAGE\_METHOD": "차광한 밀봉용기",  
"VALID\_TERM": "제조일로부터 36 개월",  
"REEXAM\_TARGET": null,  
"REEXAM\_DATE": null,  
"PACK\_UNIT": "",  
"EDI\_CODE": "671800521",  
"DOC\_TEXT": "",  
"PERMIT\_KIND\_NAME": "신고",  
"ENTP\_NO": "1373",  
"MAKE\_MATERIAL\_FLAG": null,  
"NEWDRUG\_CLASS\_NAME": "",  
"INDUTY\_TYPE": "의약품",  
"CANCEL\_DATE": null,  
"CANCEL\_NAME": "정상",  
"CHANGE\_DATE": "20210715",  
"NARCOTIC\_KIND\_CODE": null,  
"GBN\_NAME": "사용상의 주의사항, 2021-07-15/제품명칭변경, 2017-04-10/사용상주의사항변경(부작용포함), 2015-12-17/용법용량변경, 2015-12-17/효능효과변경, 2015-12-17/용법용량변경, 2008-02-29/제품명칭변경, 2008-02-29/사용상주의사항변경(부작용포함), 2003-03-19/사용상주의사항변경(부작용포함), 2002-07-25/제품명칭변경, 2000-06-27/사용상주의사항변경(부작용포함), 1997-02-15/용법용량변경, 1997-02-15/효능효과변경, 1997-02-15/사용상주의사항변경(부작용포함), 1997-02-05/용법용량변경, 1997-02-05/효능효과변경, 1997-02-05/사용상주의사항변경(부작용포함), 1996-08-12/사용상주의사항변경(부작용포함), 1996-07-12/사용상주의사항변경(부작용포함), 1996-04-25/사용상주의사항변경(부작용포함), 1996-01-01/용법용량변경, 1996-01-01/효능효과변경, 1996-01-01/사용상주의사항변경(부작용포함), 1995-12-13/사용상주의사항변경(부작용포함), 1995-06-19/사용상주의사항변경(부작용포함), 1994-04-06/사용상주의사항변경(부작용포함), 1993-09-01/사용상주의사항변경(부작용포함), 1992-04-08/성상변경, 1991-05-14/사용상주의사항변경(부작용포함), 1991-02-21/저장방법 및 유효기간(사용기간)변경, 1986-10-31/사용상주의사항변경(부작용포함), 1978-05-15/용법용량변경, 1978-05-15/효능효과변경, 1978-05-15/저장방법 및 유효기간(사용기간)변경, 1978-02-18/용법용량변경, 1978-02-18/제품명칭변경, 1978-02-18/제품명칭변경, 1973-11-06",  
"TOTAL\_CONTENT": "1밀리리터 종",  
"EE\_DOC\_DATA": "<DOC title=\"효능효과\" type=\"EE\">\r\n<SECTION title=\"\">\r\n<ARTICLE title=\"1. 다음 질환의 기도폐쇄성장애에 의한 호흡곤란 등 여러 증상의 완화 : 기관지천식, 천식기관지염, 폐기증, 만성기관지염\" />\r\n<ARTICLE title=\"2. 울혈심부전, 심장천식(발작예방), 체인-스토크스호흡\" />\r\n</SECTION>\r\n</DOC>",  
"UD\_DOC\_DATA": "<DOC title=\"용법용량\" type=\"UD\">\r\n<SECTION title=\"\">\r\n<ARTICLE title=\"\" />\r\n<PARAGRAPH tagName=\"p\" textIndent=\"\" marginLeft=\"\">! [CDATA[성인 : 아미노

필린수화물으로서 1회 250 mg을 1일 1 ~ 2회 생리식염주사액 또는 포도당 주사액에 희석하여 5 ~ 10분 동안 천천히 정맥 또는 점적 정맥주사한다. 투여간격은 8시간 이상으로 하고 최고용량은 1일 체중 kg당 12 mg이다.]></PARAGRAPH>\r\n<PARAGRAPH tagName=\"p\" textIndent=\"\" marginLeft=\"\"><! [CDATA[증상에 따라 적절히 증감한다.]]></PARAGRAPH>\r\n</ARTICLE>\r\n</SECTION>\r\n</DOC>\",  
"NB\_DOC\_DATA": "<DOC title=\"사용상의주의사항\" type=\"NB\">\r\n<SECTION title=\"\">\r\n<ARTICLE title=\"1. 경고\">\r\n<PARAGRAPH tagName=\"p\" textIndent=\"\" marginLeft=\"\"><! [CDATA[1] 이 약의 독성을 감소시키기 위해 혈중농도를 확인하며 투여 용량을 조절한다. 혈중농도가 매우 높은 경우 중증의 이상반응(경련, 심실 상성 빈맥)이 나타날 수 있다.]></PARAGRAPH>\r\n<PARAGRAPH tagName=\"p\" textIndent=\"\" marginLeft=\"\"><! [CDATA[2] 심장질환 환자에게 투여시 주의해야 한다.]></PARAGRAPH>\r\n<PARAGRAPH tagName=\"p\" textIndent=\"\" marginLeft=\"\"><! [CDATA[3] 앰플주사제는 용기절단시 유리파편이 혼입되어, 부작용을 초래할 수 있으므로 사용시 유리파편 혼입이 최소화 될 수 있도록 신중하게 절단사용하되, 특히 어린이, 노약자 사용시에는 각별히 주의할 것(유리 앰플주사제에 한함).]></PARAGRAPH>\r\n</ARTICLE>\r\n<ARTICLE title=\"2. 다음 환자에는 투여하지 말 것.\">\r\n<PARAGRAPH tagName=\"p\" textIndent=\"\" marginLeft=\"\"><! [CDATA[1] 이 약, 이 약의 구성성분 또는 잔탄계 약물에 과민반응 환자]></PARAGRAPH>\r\n<PARAGRAPH tagName=\"p\" textIndent=\"\" marginLeft=\"\"><! [CDATA[2] 이 약 또는 잔탄계 약물에 중증의 이상반응 병력이 있는 환자]></PARAGRAPH>\r\n<PARAGRAPH tagName=\"p\" textIndent=\"\" marginLeft=\"\"><! [CDATA[3] 위·십이지장궤양 환자]]></PARAGRAPH>\r\n<PARAGRAPH tagName=\"p\" textIndent=\"\" marginLeft=\"\"><! [CDATA[4] 포르피린증 환자]]></PARAGRAPH>\r\n<PARAGRAPH tagName=\"p\" textIndent=\"\" marginLeft=\"\"><! [CDATA[5] 카페인 또는 테오브로민에 과민반응 환자(주사제에 한함)]></PARAGRAPH>\r\n<PARAGRAPH tagName=\"p\" textIndent=\"\" marginLeft=\"\"><! [CDATA[6] 급성 빈맥 성 부정맥 환자(주사제에 한함)]></PARAGRAPH>\r\n<PARAGRAPH tagName=\"p\" textIndent=\"\" marginLeft=\"\"><! [CDATA[7] 심근경색 환자(주사제에 한함)]></PARAGRAPH>\r\n</ARTICLE>\r\n<ARTICLE title=\"3. 다음 환자에는 신중히 투여할 것.\">\r\n<PARAGRAPH tagName=\"p\" textIndent=\"\" marginLeft=\"\"><! [CDATA[1] 간질 환자]]></PARAGRAPH>\r\n<PARAGRAPH tagName=\"p\" textIndent=\"\" marginLeft=\"\"><! [CDATA[2] 갑상샘기능항진증 환자]]></PARAGRAPH>\r\n<PARAGRAPH tagName=\"p\" textIndent=\"\" marginLeft=\"\"><! [CDATA[3] 급성 신염, 신부전 환자]]></PARAGRAPH>\r\n<PARAGRAPH tagName=\"p\" textIndent=\"\" marginLeft=\"\"><! [CDATA[4] 간장애 환자]]></PARAGRAPH>\r\n<PARAGRAPH tagName=\"p\" textIndent=\"\" marginLeft=\"\"><! [CDATA[5] 소아, 고령자]]></PARAGRAPH>\r\n<PARAGRAPH tagName=\"p\" textIndent=\"\" marginLeft=\"\"><! [CDATA[6] 고혈압 환자]]></PARAGRAPH>\r\n<PARAGRAPH tagName=\"p\" textIndent=\"\" marginLeft=\"\"><! [CDATA[7] 비후성 심근병증 환자]]></PARAGRAPH>\r\n<PARAGRAPH tagName=\"p\" textIndent=\"\" marginLeft=\"\"><! [CDATA[8] 빈맥성 부정맥 환자]]></PARAGRAPH>\r\n<PARAGRAPH tagName=\"p\" textIndent=\"\" marginLeft=\"\"><! [CDATA[9] 심근경색 환자(경구제에 한함)]></PARAGRAPH>\r\n<PARAGRAPH tagName=\"p\" textIndent=\"\" marginLeft=\"\"><! [CDATA[10] 임부, 임신하고 있을 가능성 있는 여성, 산부 및 수유부]]></PARAGRAPH>\r\n<PARAGRAPH tagName=\"p\" textIndent=\"\" marginLeft=\"\"><! [CDATA[11] 만성 알코올중독 환자]]></PARAGRAPH>\r\n<PARAGRAPH tagName=\"p\" textIndent=\"\" marginLeft=\"\"><! [CDATA[12] 급성 열성질환 환자]]></PARAGRAPH>\r\n<PARAGRAPH tagName=\"p\" textIndent=\"\" marginLeft=\"\"><! [CDATA[13] 심부전 환자(주사제에 한함)]></PARAGRAPH>\r\n<PARAGRAPH tagName=\"p\" textIndent=\"\" marginLeft=\"\"><! [CDATA[14] 만성 폐쇄폐질환 환자(주사제에 한함)]></PARAGRAPH>\r\n<PARAGRAPH tagName=\"p\" textIndent=\"\" marginLeft=\"\"><! [CDATA[15] 당뇨병 환자(주사제에 한함)]></PARAGRAPH>\r\n<PARAGRAPH tagName=\"p\" textIndent=\"\" marginLeft=\"\"><! [CDATA[16] 녹내장 환자(주사제에 한함)]></PARAGRAPH>\r\n<PARAGRAPH tagName=\"p\" textIndent=\"\" marginLeft=\"\"><! [CDATA[17] 중증의 저산소혈증 환자(주사제에 한함)]></PARAGRAPH>\r\n<PARAGRAPH tagName=\"p\" textIndent=\"\" marginLeft=\"\"><! [CDATA[18] 불안정형 협심증 환자(주사제에 한함)]></PARAGRAPH>\r\n</ARTICLE>\r\n<ARTICLE title=\"4. 이상반응\">\r\n<PARAGRAPH tagName=\"p\" textIndent=\"\" marginLeft=\"\"><! [CDATA[1] 쇼크 : 주사제에 의해 쇼크가 발생한 일이 있다는 보고가 있다.]]></PARAGRAPH>\r\n<PARAGRAPH tagName=\"p\" textIndent=\"\" marginLeft=\"\"><! [CDATA[2] 정신신경계 : 때때로 두통, 불면, 중추신경계 흥분, 불안, 어지럼, 이명, 진전, 마비 등이 나타날 수 있다. 또한 과량투여에 의해 때때로 경련, 혈관, 혼수 등이 나타날 수 있다.]]></PARAGRAPH>\r\n<PARAGRAPH tagName=\"p\" textIndent=\"\" marginLeft=\"\"><! [CDATA[3] 순환기계 : 때때로 심계항진, 기외수축, 혼조, 안면창백, 빈맥, 부정맥, 저혈압 등이 나타날 수 있다.]]></PARAGRAPH>\r\n<PARAGRAPH tagName=\"p\" textIndent=\"\" marginLeft=\"\"><! [CDATA[4] 소화기계 : 때때로 구역, 구토, 식욕부진, 복통, 소화불량, 설사, 복부팽만감, 위자극 등이 나타날 수 있다.]]></PARAGRAPH>\r\n<PARAGRAPH tagName=\"p\" textIndent=\"\" marginLeft=\"\"><! [CDATA[5] 과민반응 : 피진, 가려움 등이 나타날 수 있다.]]></PARAGRAPH>\r\n<PARAGRAPH tagName=\"p\" textIndent=\"\" marginLeft=\"\"><! [CDATA[6] 비뇨기계 : 때때로 단백뇨가 나타날 수 있다.]]></PARAGRAPH>\r\n<PARAGRAPH tagName=\"p\" textIndent=\"\" marginLeft=\"\"><! [CDATA[7] 대사 및 영양계 : 혈청요산치상승, 저인산혈증, 저나트륨혈증 등이 나타날 수 있다.]]></PARAGRAPH>\r\n<PARAGRAPH tagName=\"p\" textIndent=\"\" marginLeft=\"\"><! [CDATA[8] 호흡기계 : 호흡률의 증가가 나타날 수 있다.]]></PARAGRAPH>\r\n<PARAGRAPH tagName=\"p\" textIndent=\"\" marginLeft=\"\"><! [CDATA[9] 근골격계 : 드물게 횡문근융해증이 나타날 수 있으므로 크레아틴ки나아제(CK) 상승 등에 주의한다.]]></PARAGRAPH>\r\n<PARAGRAPH tagName=\"p\" textIndent=\"\" marginLeft=\"\"><! [CDATA[10] 간장 : 때때로 ALT, AST, ALP 의 상승 등이 나타날 수 있다.]]></PARAGRAPH>\r\n<PARAGRAPH tagName=\"p\" textIndent=\"\" marginLeft=\"\"><! [CDATA[11] 기타 : 때때로 부종이 나타날 수 있다.]]></PARAGRAPH>\r\n</ARTICLE>\r\n<ARTICLE title=\"5. 일반적 주의\">\r\n<PARAGRAPH tagName=\"p\" textIndent=\"\" marginLeft=\"\"><! [CDATA[1] 바이러스 감염, 간질환, 심부전, 급성폐부종, 갑상샘 기능저하증 등의 인자들은 이 약의 혈장청소율을 감소시킬 수 있으므로 주의하여 투여한다.]]></PARAGRAPH>\r\n

<PARAGRAPH tagName=\\"p\\" textIndent=\\"\\">![CDATA[2]]> [CDATA[2]] 유효용량까지 증량한 환자에서 테오필린 정제를 재증량 및 임상적 평가 없이 다른 서방형 잔틴계 제제로 변경하지 않도록 한다.]]></PARAGRAPH>\r\n<PARAGRAPH tagName=\\"p\\" textIndent=\\"\\">![CDATA[3]]> [CDATA[3]] 흡연을 종단할 경우 테오필린의 혈중 농도가 상승하므로 주의하여 투여한다.]]></PARAGRAPH>\r\n<ARTICLE>\r\n<ARTICLE title=\\"6. 상호작용\\"><PARAGRAPH tagName=\\"p\\" textIndent=\\"\\">![CDATA[2]]> [CDATA[2]] 에리트로마이신, 클래리트로마이신, 트리아세틸올레안도마이신, 트리암시놀론, 에녹사신, 시프로플록사신, 토수플록사신, 노르플록사신, 오플록사신, 베라파밀염산염, 인터페론, 시메티딘, 티클로피딘염산염, 멕실레틴염산염, 알로푸리놀, 이프리플라본, 록시트로마이신, 피페미딘산삼수화물, 티아벤다졸, 아미오다론염산염, 시클로스포린, 딜티아젠팅염산염, 경구용피임약, 프로프라놀롤, 카비마졸, 디설피람, 플루코나졸, 이소니아지드, 메토트렉세이트, 프로파페논, 니자티딘, 옥스펜티필린, 빌록사진염산염, 타크린, 자피르루카스트, 펜토시필린, 트롤레안도마이신 등과 병용투여시 이 약의 청소율을 감소시킬 수 있으므로 이상반응을 방지하기 위하여 감량이 필요할 수 있다.]]></PARAGRAPH>\r\n<PARAGRAPH tagName=\\"p\\" textIndent=\\"\\">![CDATA[4]]> [CDATA[4]] 흘연 및 알코올 섭취도 이 약의 청소율을 증가시킬 수 있다.]]></PARAGRAPH>\r\n<PARAGRAPH tagName=\\"p\\" textIndent=\\"\\">![CDATA[5]]> [CDATA[5]] 바르비탈계, 리팜피신, 란소프라졸, 아미노글루테티미드, 이소프레날린, 모라시진, 페니토인, 카르바마제핀, 설핀피라존, 프리미돈, 리토라비어, 펜토시필린, 세인트존스워트제제(hypericum perforatum) 등과 병용투여시 이 약의 청소율을 증가시킬 수 있으므로 치료효과를 발현하기 위하여 증량이 필요할 수 있다. 세인트존스워트제제(hypericum perforatum)와 병용투여시 이 약의 혈중농도가 저하될 수 있다. 흡연 및 알코올 섭취도 이 약의 청소율을 증가시킬 수 있다.]]></PARAGRAPH>\r\n<PARAGRAPH tagName=\\"p\\" textIndent=\\"\\">![CDATA[6]]> [CDATA[6]] 페니토인, 카르바마제핀과 병용시 서로의 혈중농도를 저하시킨다는 보고가 있으므로 신중히 투여한다. 이 약은 정상상태의 페니토인 혈중농도를 저하시킬 수 있다.]]></PARAGRAPH>\r\n<PARAGRAPH tagName=\\"p\\" textIndent=\\"\\">![CDATA[7]]> [CDATA[7]] 다음 교감신경효능약(베타효능약)과 병용투여시 이상반응이 증강된다는 보고가 있으므로 신중히 투여한다. : 이소프레날린염산염, 클렌부테롤염산염, 툴로부테롤염산염, 테르부탈린락트산염, 프로카테롤염산염 등]]></PARAGRAPH>\r\n<PARAGRAPH tagName=\\"p\\" textIndent=\\"\\">![CDATA[8]]> [CDATA[8]] 아데노신, 벤조디아제핀계, 할로탄, 로무스틴, 리튬, 캐타민, 판큐로늄과 병용투여시 약리학적 상호작용이 나타날 수 있으므로 주의하여 투여한다. 이 약 투여에 할로탄 마취를 할 경우 동빈맥, 심실성 부정맥이 나타날 수 있으며 연속 병용에 의해 테오필린의 혈중농도가 상승하는 경우가 있다.]]></PARAGRAPH>\r\n<PARAGRAPH tagName=\\"p\\" textIndent=\\"\\">![CDATA[9]]> [CDATA[9]] 이 약 투여 환자에서 탄산리튬의 배설이 증가된다.]]></PARAGRAPH>\r\n<PARAGRAPH tagName=\\"p\\" textIndent=\\"\\">![CDATA[10]]> [CDATA[10]] 이 약은 프로프라놀롤의 효과를 저해할 수 있다.]]></PARAGRAPH>\r\n<PARAGRAPH tagName=\\"p\\" textIndent=\\"\\">![CDATA[11]]> [CDATA[11]] 잔틴계 약물의 투여로 베타2효능약, 스테로이드제제, 이뇨제 및 저산소증으로 인한 혈청 칼륨치의 저하작용이 악화될 수 있으므로 입원을 요하는 중증 천식환자의 경우에는 특히 주의하고 혈청 칼륨치를 모니터하는 것이 바람직하다.]]></PARAGRAPH>\r\n<PARAGRAPH tagName=\\"p\\" textIndent=\\"\\">![CDATA[12]]> [CDATA[12]] 베타효능약, 글루카곤 및 기타 잔틴계 약물과의 병용투여시 이 약의 효과가 증가될 수 있으므로 주의하여야 한다. 에페드린 또는 강심배당체와의 병용투여는 독성작용의 발현을 증가시킬 수 있다.]]></PARAGRAPH>\r\n<PARAGRAPH tagName=\\"p\\" textIndent=\\"\\">![CDATA[13]]> [CDATA[13]] 인플루엔자 백신이 이 약의 작용을 증강시키는 것에 관한 상반된 보고가 있으므로 상호작용이 나타날 수 있음에 유의한다.]]></PARAGRAPH>\r\n<ARTICLE>\r\n<ARTICLE title=\\"7. 일부 및 수유부에 대한 투여\\"></ARTICLE>\r\n<PARAGRAPH tagName=\\"p\\" textIndent=\\"\\">![CDATA[1]]> [CDATA[1]] 동물실험(마우스)에서 기형발생이 보고되었고(테오필린), 또한 사람에서는 태반을 통과하여 태아로 이행하며 신생아에서 구토, 신경과민 등의 증상을 일으킬 수 있으므로(테오필린) 일부 또는 임신하고 있을 가능성이 있는 여성에게는 의사가 필요하다고 판단하는 경우에만 투여한다.]]></PARAGRAPH>\r\n<PARAGRAPH tagName=\\"p\\" textIndent=\\"\\">![CDATA[2]]> [CDATA[2]] 모유중으로 이행되어 영아에 신경과민을 일으킬 수 있으므로 수유부에는 치료상의 유익성이 영아에 대한 위험성을 상회하는 경우에만 투여한다.]]></PARAGRAPH>\r\n<ARTICLE>\r\n<ARTICLE title=\\"8. 소아에 대한 투여\\"></ARTICLE>\r\n<PARAGRAPH tagName=\\"p\\" textIndent=\\"\\">![CDATA[1]]> [CDATA[1]] 6개월 이하의 영아에는 투여하지 않는 것이 바람직하다.]]></PARAGRAPH>\r\n<PARAGRAPH tagName=\\"p\\" textIndent=\\"\\">![CDATA[2]]> [CDATA[2]] 간질 및 경련의 병력이 있는 소아에는 경련이 유발될 수 있으므로 신중히 투여한다.]]></PARAGRAPH>\r\n<PARAGRAPH tagName=\\"p\\" textIndent=\\"\\">![CDATA[3]]> [CDATA[3]] 바이러스 감염(상기도염)에 수반되는 발열시에는 테오필린의 혈중농도가 상승될 수 있으므로 신중히 투여한다.]]></PARAGRAPH>\r\n<PARAGRAPH tagName=\\"p\\" textIndent=\\"\\">![CDATA[4]]> [CDATA[4]] 성인에 비해 신생아, 특히 조산아에는 청소율이 감소되어 혈중농도가 상승할 수 있는 반면 생후 3개월 이상의 소아에서는 청소율이 증가되어 혈중농도가 감소할 수 있다는 보고가 있으므로 투여량에 주의한다.]]></PARAGRAPH>\r\n<PARAGRAPH tagName=\\"p\\" textIndent=\\"\\">![CDATA[5]]> [CDATA[5]] 소아에 투여시 에페드린과 동시에 투여하지 않는다.]]></PARAGRAPH>\r\n<ARTICLE>\r\n<ARTICLE title=\\"9. 고령자에 대한 투여\\"></ARTICLE>\r\n<PARAGRAPH tagName=\\"p\\" textIndent=\\"\\">![CDATA[1]]> [CDATA[1]] 테오필린은 주로 간에서 대사되므로 일반적으로 고령자는 간기능이 저하되어 있는 경우가 많아 테오필린의 혈중농도가 상승될 수 있으므로 신중히 투여한다. 고령 환자에서는 감량이 필요할 수 있다.]]></PARAGRAPH>\r\n<ARTICLE>\r\n<ARTICLE title=\\"10. 적용상 및 취급상의 주의\\"></ARTICLE>\r\n<PARAGRAPH tagName=\\"p\\" textIndent=\\"\\">![CDATA[1]]> [CDATA[1]] 테오필린에 의한 이상반응의 발생은 혈중농도의 상승에 기인한 경우가 많으므로 혈중농도의 모니터를 적절히 하여 환자 개인에 적합한 투여계획을 세우는 것이 바람직하다.]]></PARAGRAPH>\r\n<PARAGRAPH tagName=\\"p\\" textIndent=\\"\\">![CDATA[2]]> [CDATA[2]] 이 약을 급속히 정맥주사하면 위의 이상반응 외에 열감, 부정맥, 과호흡, 드물게 쇼크 등이 나타날 수 있으므로 생리식염주사액 또는 포도당주사액으로 희석하여 천천히 주사한다(주사

제에 한함.)]]></PARAGRAPH>\r\n <PARAGRAPH tagName=\"p\" textIndent=\"\" marginLeft=\"\"><! [CDATA[3] 이 약은 완충성이 강해 다른 약을 이 약의 pH 범위 내로 변화시키는 성질이 있다. 염기성에서 불안정한 약물과 산성 약물 등과는 변화를 일으키기 쉬우므로 충분히 주의한다(주사제에 한함.)]]></PARAGRAPH>\r\n </ARTICLE>\r\n<ARTICLE title=\"11. 과량투여시의 처치\">\r\n <PARAGRAPH tagName=\"p\" textIndent=\"\" marginLeft=\"\"><! [CDATA[소화기증상(특히 구역, 구토, 복통), 정신신경증상(두통, 불면, 불안, 흥분, 경련 등), 순환기 증상(동반맥, 심실성부정맥), 근골격증상(횡문근융해증) 및 대사이상(산/염기 장애)이 나타나는 경우 위내 내용물을 비우고 심전도를 모니터하며 체액균형을 유지하도록 한다. 약용탄의 경구투여는 혈중농도를 낮추고 심한 중독의 경우 약용탄-컬럼 혈액활류를 한다. 나타나는 증상은 즉시 치료한다.]]></PARAGRAPH>\r\n <PARAGRAPH tagName=\"p\" textIndent=\"\" marginLeft=\"\"><! [CDATA[서방성 제제는 수시간 동안 약물을 방출할 수 있다(서방정에 한함.)]]></PARAGRAPH>\r\n</ARTICLE>\r\n <ARTICLE title=\"12. 기타\">\r\n <PARAGRAPH tagName=\"p\" textIndent=\"\" marginLeft=\"\"><! [CDATA[테오필린 투여에 의해 하등동물에서 변이원성이 나타난다는 보고가 있다.]]></PARAGRAPH>\r\n</ARTICLE>\r\n </SECTION>\r\n</DOC>,  
"PN\_DOC\_DATA": null,  
"MAIN\_ITEM\_INGR": "[M223100]아미노필린수화물",  
"INGR\_NAME": "[M040534]주사용수 | [M223366]에틸렌디아민"  
,  
{  
"ITEM\_SEQ": "195800020",  
"ITEM\_NAME": "마구내신주사액<황산마그네슘수화물>",  
"ENTP\_NAME": "대원제약(주)",  
"ITEM\_PERMIT\_DATE": "19581208",  
"CNSGN\_MANUF": "(주)휴온스",  
"ETC\_OTC\_CODE": "전문의약품",  
"CHART": "무색의 투명한 액이 든 무색 투명한 플라스틱 주사제",  
"BAR\_CODE": "8806718015303,8806718015310,8806718015327",  
"MATERIAL\_NAME": "총량 : 1밀리리터 중|성분명 : 황산마그네슘수화물|분량 : 100|단위 : 밀리그램|규격 : KP|성분정보 : |비고 :",  
"EE\_DOC\_ID": "https://nedrug.mfds.go.kr/pbp/cmn/pdfDownload/195800020/EE",  
"UD\_DOC\_ID": "https://nedrug.mfds.go.kr/pbp/cmn/pdfDownload/195800020/UD",  
"NB\_DOC\_ID": "https://nedrug.mfds.go.kr/pbp/cmn/pdfDownload/195800020/NB",  
"INSERT\_FILE": "https://nedrug.mfds.go.kr/pbp/cmn/pdfDownload/195800020/II",  
"STORAGE\_METHOD": "밀봉용기, 실온(1~30°C)보관\r\n",  
"VALID\_TERM": "제조일로부터 36 개월",  
"REEXAM\_TARGET": null,  
"REEXAM\_DATE": null,  
"PACK\_UNIT": "",  
"EDI\_CODE": "671801531",  
"DOC\_TEXT": "",  
"PERMIT\_KIND\_NAME": "신고",  
"ENTP\_NO": "1373",  
"MAKE\_MATERIAL\_FLAG": null,  
"NEWDRUG\_CLASS\_NAME": "",  
"INDUTY\_TYPE": "의약품",  
"CANCEL\_DATE": null,  
"CANCEL\_NAME": "정상",  
"CHANGE\_DATE": "20210930",  
"NARCOTIC\_KIND\_CODE": null,  
"GBN\_NAME": "효능·효과, 2021-09-30/사용상주의사항변경(부작용포함), 2020-02-21/사용상주의사항변경(부작용포함), 2017-01-12/용법용량변경, 2017-01-12/효능효과변경, 2017-01-12/저장방법 및 유효기간(사용기간)변경, 2010-06-11/제품명칭변경, 2008-02-29/용법용량변경, 2008-02-29/저장방법 및 유효기간(사용기간)변경, 2005-05-30/성상변경, 2005-05-30/사용상주의사항변경(부작용포함), 2002-07-25/사용상주의사항변경(부작용포함), 1999-07-15/용법용량변경, 1999-07-15/효능효과변경, 1999-07-15/사용상주의사항변경(부작용포함), 1998-01-01/용법용량변경, 1998-01-01/효능효과변경, 1998-01-01/사용상주의사항변경(부작용포함), 1995-10-12/저장방법 및 유효기간(사용기간)변경, 1995-10-12/용법용량변경, 1995-10-12/효능효과변경, 1995-10-12/성상변경, 1995-10-12/제품명칭변경, 1986-10-31/저장방법 및 유효기간(사용기간)변경, 1986-10-31/사용상주의사항변경(부작용포함), 1981-03-14/저장방법 및 유효기간(사용기간)변경, 1981-03-14/용법용량변경, 1981-03-14/효능효과변경, 1981-03-14/성상변경, 1958-12-10",  
"TOTAL\_CONTENT": "1밀리리터 중",  
"EE\_DOC\_DATA": "<DOC title=\"효능효과\" type=\"EE\">\r\n <SECTION title=\"\">\r\n <ARTICLE title=\"\">\r\n <PARAGRAPH tagName=\"p\" textIndent=\"\" marginLeft=\"\"><! [CDATA[저마그네슘혈증에 의한 경련, 자간증의 발작, 자궁경직 방지, 전해질보급(저마그네슘혈증)]]></PARAGRAPH>\r\n </ARTICLE>\r\n</SECTION>\r\n</DOC>",  
"UD\_DOC\_DATA": "<DOC title=\"용법용량\" type=\"UD\">\r\n <SECTION title=\"\">\r\n <ARTICLE title=\"\">\r\n <PARAGRAPH tagName=\"p\" textIndent=\"0\" marginLeft=\"1\"><! [CDATA[○ 저마그네슘혈증에 의한 경련 : 마그네슘황산염으로서 1 ~ 2 g을 정맥주사한다(4.05 ~ 8.1 mmol).]]></PARAGRAPH>\r\n <PARAGRAPH tagName=\"p\" textIndent=\"0\" marginLeft=\"1\"><! [CDATA[○ 자간증의 발작 : 이 약으로서 4 ~ 5

g을 10분간 정맥주사 한다(16.2 ~ 20.25 mmol)])]]></PARAGRAPH>\r\n <PARAGRAPH tagName=\"p\"\n textIndent=\"0\" marginLeft=\"1\"><! [CDATA[○ 자궁경직 방지 : 이 약으로서 초기 4 g을 정맥주사한다(16.2 mmol). 이후 1 g을 투여할 수 있다.]]></PARAGRAPH>\r\n <PARAGRAPH tagName=\"p\"\n textIndent=\"0\"\n marginLeft=\"1\"><! [CDATA[○ 전해질보급(저마그네슘혈증) : 이 약으로서 1 g을 6시간마다 4회 근육주사한다. 또는 이 약 5 g을 5 % 포도당주사액이나 0.9 % 생리식염 주사액에 첨가하여 3시간동안 정맥내투여를 할 수 있다. 결핍증 치료시 환자의 신장배출기능을 잘 살펴야 한다.]]></PARAGRAPH>\r\n <PARAGRAPH tagName=\"p\"\n textIndent=\"0\"\n marginLeft=\"1\"><! [CDATA[○ 소아 : 이 약의 안전성은 시험된 바 없다.]]></PARAGRAPH>\r\n </ARTICLE>\r\n </SECTION>\r\n </DOC>, \n\n<NB\_DOC\_DATA> : <DOC title=\"사용상의주의사항\" type=\"NB\">\r\n <SECTION title=\"\">\r\n <ARTICLE title=\"1. 경고\">\r\n <PARAGRAPH tagName=\"p\"\n textIndent=\"\"\n marginLeft=\"\"><! [CDATA[앰플주사제는 용기 절단시 유리파편이 혼입되어, 부작용을 초래할 수 있으므로 사용시 유리파편 혼입이 최소화 될 수 있도록 신중하게 절단 사용하되, 특히 어린이, 노약자 사용시에는 각별히 주의할 것(유리앰플주사제에 한함).]]></PARAGRAPH>\r\n </ARTICLE>\r\n <ARTICLE title=\"2. 다음 환자에는 투여하지 말 것.\">\r\n <PARAGRAPH tagName=\"p\"\n textIndent=\"\"\n marginLeft=\"\"><! [CDATA[1] 신기능장애 환자]]></PARAGRAPH>\r\n <PARAGRAPH tagName=\"p\"\n textIndent=\"\"\n marginLeft=\"\"><! [CDATA[2] 혼수 환자]]></PARAGRAPH>\r\n <PARAGRAPH tagName=\"p\"\n textIndent=\"\"\n marginLeft=\"\"><! [CDATA[3] 고마그네슘혈증 환자]]></PARAGRAPH>\r\n <PARAGRAPH tagName=\"p\"\n textIndent=\"\"\n marginLeft=\"\"><! [CDATA[4] 방실차단(I ~ III단계) 환자 또는 다른 심장전도장애 환자]]></PARAGRAPH>\r\n <PARAGRAPH tagName=\"p\"\n textIndent=\"\"\n marginLeft=\"\"><! [CDATA[5] 근무력증 환자]]></PARAGRAPH>\r\n </ARTICLE>\r\n <ARTICLE title=\"3. 다음 환자에는 신중히 투여할 것.\">\r\n <PARAGRAPH tagName=\"p\"\n textIndent=\"\"\n marginLeft=\"\"><! [CDATA[1] 장내기생충질환의 소아]]></PARAGRAPH>\r\n <PARAGRAPH tagName=\"p\"\n textIndent=\"\"\n marginLeft=\"\"><! [CDATA[2] 심질환 환자]]></PARAGRAPH>\r\n </ARTICLE>\r\n <ARTICLE title=\"4. 이상반응\">\r\n <PARAGRAPH tagName=\"p\"\n textIndent=\"\"\n marginLeft=\"\"><! [CDATA[1] 소화기계 : 구토, 구강건조]]></PARAGRAPH>\r\n <PARAGRAPH tagName=\"p\"\n textIndent=\"\"\n marginLeft=\"\"><! [CDATA[2] 순환기계 : 매우 드물게 전도장애, 서맥 등이 나타날 수 있다.]]></PARAGRAPH>\r\n <PARAGRAPH tagName=\"p\"\n textIndent=\"\"\n marginLeft=\"\"><! [CDATA[3] 혈액계 : 조홍(빠른 주입시), 매우 드물게 말초혈관확장]]></PARAGRAPH>\r\n <PARAGRAPH tagName=\"p\"\n textIndent=\"\"\n marginLeft=\"\"><! [CDATA[4] 자율신경계 : 두통, 두중감, 떨림, 따끔거림]]></PARAGRAPH>\r\n <PARAGRAPH tagName=\"p\"\n textIndent=\"\"\n marginLeft=\"\"><! [CDATA[5] 대량투여에 의해 마그네슘중독을 일으켜 열감, 갈증, 혈압저하, 중추신경 억제, 심박동수억제, 호흡마비 등이 나타날 수 있다. 해독에는 칼슘제를 정맥주사한다.]]></PARAGRAPH>\r\n <PARAGRAPH tagName=\"p\"\n textIndent=\"\"\n marginLeft=\"\"><! [CDATA[6] 기타 : 투여부위의 열감]]></PARAGRAPH>\r\n </ARTICLE>\r\n <ARTICLE title=\"5. 상호작용\">\r\n <PARAGRAPH tagName=\"p\"\n textIndent=\"\"\n marginLeft=\"\"><! [CDATA[1] 상호금기]]></PARAGRAPH>\r\n <PARAGRAPH tagName=\"p\"\n textIndent=\"0\"\n marginLeft=\"2\"><! [CDATA[(1) 바르비탈산염, 마약 및 기타 최면 약(또는 전신마취제) : 중추신경억제효과를 증강시킬 수 있다.]]></PARAGRAPH>\r\n <PARAGRAPH tagName=\"p\"\n textIndent=\"\"\n marginLeft=\"\"><! [CDATA[2] 상호주의]]></PARAGRAPH>\r\n <PARAGRAPH tagName=\"p\"\n textIndent=\"0\"\n marginLeft=\"2\"><! [CDATA[(1) 이 약과 철, 아미노글리코시드계 항생물질(테트라 사이클린 등), 불화나트륨 : 염 또는 복합체 형성으로 인하여 이들 약물의 흡수가 감소될 수 있다.]]></PARAGRAPH>\r\n <PARAGRAPH tagName=\"p\"\n textIndent=\"0\"\n marginLeft=\"2\"><! [CDATA[(2) 이소니아지드, 클로르프로마진, 디곡신 : 약물의 흡수에 변화가 나타날 수 있다.]]></PARAGRAPH>\r\n <PARAGRAPH tagName=\"p\"\n textIndent=\"0\"\n marginLeft=\"2\"><! [CDATA[(3) 근육이완제 : 신경근육 접합부의 마그네슘 효과를 증가시킨다.]]></PARAGRAPH>\r\n </ARTICLE>\r\n <ARTICLE title=\"6. 임부 및 수유부에 대한 투여\">\r\n <PARAGRAPH tagName=\"p\"\n textIndent=\"\"\n marginLeft=\"\"><! [CDATA[임부]]></PARAGRAPH>\r\n <PARAGRAPH tagName=\"p\"\n textIndent=\"\"\n marginLeft=\"\"><! [CDATA[자간증은 임부와 태아의 생명을 위협할 수 있으므로 자간증인 임부에 황산마그네슘을 투여한다.]]></PARAGRAPH>\r\n <PARAGRAPH tagName=\"p\"\n textIndent=\"\"\n marginLeft=\"\"><! [CDATA[마그네슘은 태반을 통과해 태아의 근육긴장저하증, 반사저하, 저혈압을 유발할 수 있다. 분만 중에 투여하면 신생아의 호흡저하를 유발할 수 있다. 임부에게 사용할 때는 태아의 심박수를 모니터링해야하며 분만 후 2시간 이내에는 사용하지 않아야 한다.]]></PARAGRAPH>\r\n <PARAGRAPH tagName=\"p\"\n textIndent=\"\"\n marginLeft=\"\"><! [CDATA[후향적 역학 연구 및 사례보고에서 황산마그네슘을 5~7일 이상 임부에 투여했을 때 태아의 저칼슘혈증, 골격탈회, 뼈감소증 및 기타 골격 부작용을 포함하는 태아 부작용이 보고되었다. 관찰된 부작용의 임상적 중요성은 알려져 있지 않다.]]></PARAGRAPH>\r\n <PARAGRAPH tagName=\"p\"\n textIndent=\"\"\n marginLeft=\"\"><! [CDATA[임신 중 황산마그네슘을 장기간 또는 반복적으로 투여한 경우 신생아에 대하여 비정상적인 칼슘 또는 마그네슘 수치를 모니터링하고 골격 부작용을 고려해야 한다.]]></PARAGRAPH>\r\n <PARAGRAPH tagName=\"p\"\n textIndent=\"\"\n marginLeft=\"\"><! [CDATA[수유부]]></PARAGRAPH>\r\n <PARAGRAPH tagName=\"p\"\n textIndent=\"\"\n marginLeft=\"\"><! [CDATA[수유 중 안전성이 확립되지 않았으므로 황산마그네슘이 필수적이지 않는 한 투여는 권장되지 않는다.]]></PARAGRAPH>\r\n </ARTICLE>\r\n <ARTICLE title=\"7. 고령자에 대한 투여\">\r\n <PARAGRAPH tagName=\"p\"\n textIndent=\"\"\n marginLeft=\"\"><! [CDATA[일반적으로 고령자는 생리 기능이 저하되어 있으므로 투여속도를 천천히 하고 감량하는 등 신중히 투여한다.]]></PARAGRAPH>\r\n </ARTICLE>\r\n <ARTICLE title=\"8. 과량투여시의 처치\">\r\n <PARAGRAPH tagName=\"p\"\n textIndent=\"\"\n marginLeft=\"\"><! [CDATA[증상]]></PARAGRAPH>\r\n <PARAGRAPH tagName=\"p\"\n textIndent=\"0\"\n marginLeft=\"2\"><! [CDATA[(1) 혈중 마그네슘 2.5 ~ 5 mmol/L : ECG상 PR간격, QRS 지속시간이 늘어나며 T파가 증가한다.]]></PARAGRAPH>\r\n <PARAGRAPH tagName=\"p\"\n textIndent=\"0\"\n marginLeft=\"2\"><! [CDATA[(2) 혈중 마그네슘 3 ~ 5 mmol/L : 건반사(tendon reflex)가 억제되고 의식이 영향을 받는다.]]></PARAGRAPH>\r\n <PARAGRAPH tagName=\"p\"\n textIndent=\"0\"\n marginLeft=\"2\"><! [CDATA[(3) 혈중 마그네슘 5 ~ 7.5 mmol/L : 호흡억제]]></PARAGRAPH>

marginLeft="\\"2\\"><! [CDATA[(4) 혈중 마그네슘 10 mmol/L : 심장정지]]></PARAGRAPH>\r\n <PARAGRAPH tagName=\"p\" textIndent=\"\" marginLeft=\"\"><! [CDATA[2] 치료]]></PARAGRAPH>\r\n <PARAGRAPH tagName=\"p\" textIndent=\"0\" marginLeft=\"2\"><! [CDATA[투여용량을 줄이거나 투여를 중지할 경우 이상반응이 신속히 완화되며, 과량 투여시 해독제로 10 % 글루콘산칼슘 주사액 10 mL를 서서히 정맥주사한다.]]></PARAGRAPH>\r\n </ARTICLE>\r\n <ARTICLE title=\"9. 적용상의 주의사항\">\r\n <PARAGRAPH tagName=\"p\"\n textIndent=\"\" marginLeft=\"\"><! [CDATA[1] 정맥주사 단독투여시에는 10 % 이하의 농도로 천천히 주사한다.]>\n </PARAGRAPH>\r\n <PARAGRAPH tagName=\"p\"\n textIndent=\"\" marginLeft=\"\"><! [CDATA[2] 이 약의 수용액과 설파제, 알칼리탄산염·탄산수소염, 주석산염, 가용성 인산염, 브롬화칼륨, 브롬화암모늄 등을 함유하는 제제와 혼합시 침전이 형성될 수 있으므로 혼합을 피한다.]></PARAGRAPH>\r\n <PARAGRAPH tagName=\"p\"\n textIndent=\"\" marginLeft=\"\"><! [CDATA[3] 전해질 보정용으로 사용할 경우에는 반드시 희석하여 사용하고 인산염을 함유하는 제제와 배합시 침전을 형성할 수 있으므로 주의한다. 또한 감염을 고려하여 환자의 피부 및 기구를 소독하고 개봉후 즉시 사용하며 남은 액은 재사용하지 않는다.]></PARAGRAPH>\r\n </ARTICLE>\r\n </SECTION>\r\n </DOC>, "PN\_DOC\_DATA": null,\n "MAIN\_ITEM\_INGR": "[M080356]황산마그네슘수화물",\n "INGR\_NAME": "[M040534]주사용수"\n}, {\n "ITEM\_SEQ": "195900009",\n "ITEM\_NAME": "비오베이비(수출용)",\n "ENTP\_NAME": "일동제약(주)",\n "ITEM\_PERMIT\_DATE": "19590730",\n "CNSGN\_MANUF": null,\n "ETC\_OTC\_CODE": "일반의약품",\n "CHART": "황색의 과립제이다",\n "BAR\_CODE": "8806429006508,8806429006515,8806429006522,8806429006539,8806429006546,8806429006553,8806429006560,8806429006577,8806429006584,8806429006591,8806429043015",\n "MATERIAL\_NAME": "총량 : 1그램 중|성분명 : 락토바실루스스포로게네스균|분량 : 25.0|단위 : 밀리그램|규격 : KPC|성분정보 : 생균수로서 5.0x10 7(윗첨자)개|비고 : ;총량 : 1그램 중|성분명 : 클로스트리디움부티리쿰균|분량 : 5.0|단위 : 밀리그램|규격 : 별첨규격(전과동)|성분정보 : 생균수로서 1.0x10 7(윗첨자)개|비고 : ;총량 : 1그램 중|성분명 : 바실루스서브틸리스균|분량 : 3.0|단위 : 밀리그램|규격 : 별첨규격(전과동)|성분정보 : 생균수로서 3.0x10 6(윗첨자)개|비고 : ;총량 : 1그램 중|성분명 : 티아민질산염|분량 : 0.3|단위 : 밀리그램|규격 : KP|성분정보 : |비고 : ;총량 : 1그램 중|성분명 : 리보플라빈|분량 : 0.2|단위 : 밀리그램|규격 : KP|성분정보 : |비고 : ;총량 : 1그램 중|성분명 : 아스코르브산|분량 : 5.0|단위 : 밀리그램|규격 : KP|성분정보 : |비고 : ;총량 : 1그램 중|성분명 : 니코틴산아미드|분량 : 0.1|단위 : 밀리그램|규격 : KP|성분정보 : |비고 : ;총량 : 1그램 중|성분명 : 인산수소칼슘수화물|분량 : 20.0|단위 : 밀리그램|규격 : KP|성분정보 : 칼슘으로서 4.658mg|비고 : ;총량 : 1그램 중|성분명 : 건조효모|분량 : 50.0|단위 : 밀리그램|규격 : KP|성분정보 : |비고 : ",\n "EE\_DOC\_ID": "https://nedrug.mfds.go.kr/pbp/cmn/pdfDownload/195900009/EE",\n "UD\_DOC\_ID": "https://nedrug.mfds.go.kr/pbp/cmn/pdfDownload/195900009/UD",\n "NB\_DOC\_ID": "https://nedrug.mfds.go.kr/pbp/cmn/pdfDownload/195900009/NB",\n "INSERT\_FILE": "https://nedrug.mfds.go.kr/pbp/cmn/pdfDownload/195900009/II",\n "STORAGE\_METHOD": "기밀용기, 실온보관(1 ~ 30°C)",\n "VALID\_TERM": "제조일로부터 24 개월",\n "REEXAM\_TARGET": null,\n "REEXAM\_DATE": null,\n "PACK\_UNIT": "",\n "EDI\_CODE": null,\n "DOC\_TEXT": "",\n "PERMIT\_KIND\_NAME": "신고",\n "ENTP\_NO": "1293",\n "MAKE\_MATERIAL\_FLAG": null,\n "NEWDRUG\_CLASS\_NAME": "",\n "INDUTY\_TYPE": "의약품",\n "CANCEL\_DATE": null,\n "CANCEL\_NAME": "정상",\n "CHANGE\_DATE": "20191211",\n "NARCOTIC\_KIND\_CODE": null,\n "GBN\_NAME": "제품명칭변경, 2019-12-11/사용상주의사항변경(부작용포함), 2015-12-17/용법용량변경, 2015-12-17/효능효과변경, 2015-12-17/제품명칭변경, 2010-04-21/사용상주의사항변경(부작용포함), 2009-11-07/제품명칭변경, 2006-03-02/제품명칭변경, 2005-11-11/제품명칭변경, 2004-08-09/제품명칭변경, 2002-08-21/제품명칭변경, 2002-05-30/저장방법 및 유효기간(사용기간)변경, 1999-11-26/사용상주의사항변경(부작용포함), 1996-04-25/효능효과변경, 1996-04-25/사용상주의사항변경(부작용포함), 1995-01-01/용법용량변경, 1995-01-01/효능효과변경, 1995-01-01/저장방법 및 유효기간(사용기간)변경, 1986-12-22/용법용량변경, 1986-12-22/효능효과변경, 1986-12-22/효능효과변경, 1985-01-01/용법용량변경, 1985-01-01/사용상주의사항변경(부작용포함), 1985-01-01/저장방법 및 유효기간(사용기간)변경, 1980-03-26/효능효과변경, 1980-03-26/성상변경, 1980-03-26/저장방법 및 유효기간(사용기간)변경, 1959-07-31",\n "TOTAL\_CONTENT": "1그램 중",

"EE\_DOC\_DATA": "<DOC title=\"효능효과\" type=\"EE\">\r\n <SECTION title=\"\">\r\n <ARTICLE title=\"\">\r\n <PARAGRAPH tagName=\"p\" textIndent=\"\" marginLeft=\"\"><! [CDATA[정장, 변비, 뒈은 변, 복부팽만감, 장내이상발효]]></PARAGRAPH>\r\n </ARTICLE>\r\n </SECTION>\r\n </DOC>",  
"UD\_DOC\_DATA": "<DOC title=\"용법용량\" type=\"UD\">\r\n <SECTION title=\"\">\r\n <ARTICLE title=\"\">\r\n <PARAGRAPH tagName=\"p\" textIndent=\"\" marginLeft=\"\"><! [CDATA[소아 : 1회 5 ~ 7세 4 g, 3 ~ 4세 3 g, 1 ~ 2세 2 g, 3개월 ~ 1세 1 g]]></PARAGRAPH>\r\n <PARAGRAPH tagName=\"p\" textIndent=\"\" marginLeft=\"\"><! [CDATA[1일 2 ~ 4회 물, 우유, 이유식 등에 타서 복용한다.]]></PARAGRAPH>\r\n </ARTICLE>\r\n </SECTION>\r\n </DOC>",  
"NB\_DOC\_DATA": "<DOC title=\"사용상의주의사항\" type=\"NB\">\r\n <SECTION title=\"\">\r\n <ARTICLE title=\"1. 다음과 같은 사람은 이 약을 복용하기 전에 의사, 치과의사, 약사와 상의할 것.\"><\r\n <PARAGRAPH tagName=\"p\" textIndent=\"\" marginLeft=\"\"><! [CDATA[1] 의사의 치료를 받고 있는 환자]]></PARAGRAPH>\r\n <PARAGRAPH tagName=\"p\" textIndent=\"\" marginLeft=\"\"><! [CDATA[2] 3개월 ~ 1세 미만 영아]]></PARAGRAPH>\r\n </ARTICLE>\r\n <ARTICLE title=\"2. 다음과 같은 경우 이 약의 복용을 즉각 중지하고 의사, 치과의사, 약사와 상의할 것. 상담시 이 첨부문서를 소지할 것.\"><\r\n <PARAGRAPH tagName=\"p\" textIndent=\"\" marginLeft=\"\"><! [CDATA[2주정도 복용하여도 증상의 개선이 없을 경우]]></PARAGRAPH>\r\n </ARTICLE>\r\n <ARTICLE title=\"3. 기타 이 약의 복용시 주의할 사항\">\r\n <PARAGRAPH tagName=\"p\" textIndent=\"\" marginLeft=\"\"><! [CDATA[1] 정해진 용법·용량을 잘 지킬 것.]></PARAGRAPH>\r\n <PARAGRAPH tagName=\"p\" textIndent=\"\" marginLeft=\"\"><! [CDATA[2] 어린이에게 복용시킬 경우에는 보호자의 지도 감독하에 복용시킬 것.]></PARAGRAPH>\r\n </ARTICLE>\r\n <ARTICLE title=\"4. 저장상의 주의사항\">\r\n <PARAGRAPH tagName=\"p\" textIndent=\"\" marginLeft=\"\"><! [CDATA[1] 어린이의 손이 닿지 않는 곳에 보관할 것.]></PARAGRAPH>\r\n <PARAGRAPH tagName=\"p\" textIndent=\"\" marginLeft=\"\"><! [CDATA[2] 의약품을 원래 용기에서 꺼내어 다른 용기에 보관하는 것은 의약품 오용에 따른 사고 발생이나 의약품 품질 저하의 원인이 될 수 있으므로 원래의 용기에 넣고 꼭 닫아 보관할 것.]></PARAGRAPH>\r\n <PARAGRAPH tagName=\"p\" textIndent=\"\" marginLeft=\"\"><! [CDATA[3] 직사광선을 피하고 되도록 습기가 적은 서늘한 곳에 보관할 것.]></PARAGRAPH>\r\n </ARTICLE>\r\n </SECTION>\r\n </DOC>",  
"PN\_DOC\_DATA": "null",  
"MAIN\_ITEM\_INGR": "[M040009]건조효모 | [M223369]인산수소칼슘수화물 | [M040064]니코틴산아미드 | [M203450]아스코르브산 | [M040133]리보플라빈 | [M223262]티아민질산염 | [M080610]바실루스서브틸리스균 | [M091380]클로스트리디움부티리쿰균 | [M051231]락토바실루스스포로게네스균",  
"INGR\_NAME": "[M050521]바닐린 | [M207642]백당 | [M223090]시트르산수화물 | [M223367]유당수화물"

},  
{

"ITEM\_SEQ": "195900034",  
"ITEM\_NAME": "신신티눈고(살리실산반창고) (수출명:SINSINCORNPLASTER)",  
"ENTP\_NAME": "신신제약(주)",  
"ITEM\_PERMIT\_DATE": "19591201",  
"CNSGN\_MANUF": "null",  
"ETC\_OTC\_CODE": "일반의약품",  
"CHART": "흰색 부직포에 담황색 - 유백색의 점착물질이 도포(바르다)된 경고제이며, 등근 모양의 보호용 펠트와 고정용 반창고가 들어있다.\r\n\r\n",  
"BAR\_CODE": "8806438003901,8806438003918,8806438003925,8806438003932",  
"MATERIAL\_NAME": "총량 : 25.42㎠, 1.45g 중|성분명 : 살리실산|분량 : 0.725|단위 : 그램|규격 : KP|성분정보 : |비고 : ",  
"EE\_DOC\_ID": "https://nedrug.mfds.go.kr/pbp/cmn/pdfDownload/195900034/EE",  
"UD\_DOC\_ID": "https://nedrug.mfds.go.kr/pbp/cmn/pdfDownload/195900034/UD",  
"NB\_DOC\_ID": "https://nedrug.mfds.go.kr/pbp/cmn/pdfDownload/195900034/NB",  
"INSERT\_FILE": "",  
"STORAGE\_METHOD": "밀폐용기\r\n",  
"VALID\_TERM": "제조일로부터 36 개월",  
"REEXAM\_TARGET": "null",  
"REEXAM\_DATE": "null",  
"PACK\_UNIT": "",  
"EDI\_CODE": "null",  
"DOC\_TEXT": "",  
"PERMIT\_KIND\_NAME": "신고",  
"ENTP\_NO": "1332",  
"MAKE\_MATERIAL\_FLAG": "null",  
"NEWDRUG\_CLASS\_NAME": "",  
"INDUTY\_TYPE": "의약품",  
"CANCEL\_DATE": "null",  
"CANCEL\_NAME": "정상",  
"CHANGE\_DATE": "20151030",  
"NARCOTIC\_KIND\_CODE": "null",

"GBN\_NAME": "성상변경, 2015-10-30/사용상주의사항변경(부작용포함), 2014-04-25/용법용량변경, 2014-04-25/성상변경, 2014-04-25/용법용량변경, 2005-01-31/성상변경, 2005-01-31/사용상주의사항변경(부작용포함), 1997-04-25/용법용량변경, 1982-11-18/저장방법 및 유효기간(사용기간)변경, 1981-03-17/효능효과변경, 1979-03-14",  
"TOTAL\_CONTENT": "25.42㎠, 1.45g 중",  
"EE\_DOC\_DATA": "<DOC title=\"효능효과\" type=\"EE\">\r\n<SECTION title=\"\">\r\n<ARTICLE title=\"\">\r\n<PARAGRAPH tagName=\"p\" textIndent=\"\" marginLeft=\"\"><![CDATA[(경고제)(반창고)(액제)]]></PARAGRAPH>\r\n<PARAGRAPH tagName=\"p\" textIndent=\"\" marginLeft=\"\"><![CDATA[티눈, 뜯(굳은살), 사마귀]]></PARAGRAPH>\r\n<PARAGRAPH tagName=\"p\" textIndent=\"\" marginLeft=\"\"><![CDATA[보통의 모자이크(양) 발바닥 사마귀]]></PARAGRAPH>\r\n<PARAGRAPH tagName=\"p\" textIndent=\"\" marginLeft=\"\"><![CDATA[결제, 27%]]></PARAGRAPH>\r\n<PARAGRAPH tagName=\"p\" textIndent=\"\" marginLeft=\"\"><![CDATA[결제, 5%]]></PARAGRAPH>\r\n<PARAGRAPH tagName=\"p\" textIndent=\"\" marginLeft=\"\"><![CDATA[건조, 인설 또는 뜯(굳은살)의 피부의 박리]]></PARAGRAPH>\r\n</ARTICLE>\r\n</SECTION>\r\n</DOC>",  
"UD\_DOC\_DATA": "<DOC title=\"용법용량\" type=\"UD\">\r\n<SECTION title=\"\">\r\n<ARTICLE title=\"\">\r\n<PARAGRAPH tagName=\"p\" textIndent=\"0\" marginLeft=\"0\"><![CDATA[본 품을 이 형지로부터 벗겨 이 약제면을 환부(질환 부위)에 대고 테이프로 고정하고 2~5일마다 교체하여 붙인다.]]></PARAGRAPH>\r\n</ARTICLE>\r\n</SECTION>\r\n</DOC>",  
"NB\_DOC\_DATA": "<DOC title=\"사용상주의사항\" type=\"NB\">\r\n<SECTION title=\"\">\r\n<ARTICLE title=\"1. 다음 환자(부위)에는 투여하지 말 것.\"><PARAGRAPH tagName=\"p\" textIndent=\"\" marginLeft=\"\"><![CDATA[1] 이 약에 과민증 또는 그 병력이 있는 환자]]></PARAGRAPH>\r\n<PARAGRAPH tagName=\"p\" textIndent=\"\" marginLeft=\"\"><![CDATA[2] 당뇨병 환자]]></PARAGRAPH>\r\n<PARAGRAPH tagName=\"p\" textIndent=\"\" marginLeft=\"\"><![CDATA[3] 혈액순환장애 환자]]></PARAGRAPH>\r\n<PARAGRAPH tagName=\"p\" textIndent=\"\" marginLeft=\"\"><![CDATA[4] 눈주위 및 점막]]></PARAGRAPH>\r\n<PARAGRAPH tagName=\"p\" textIndent=\"\" marginLeft=\"\"><![CDATA[5] 감염, 염증, 발적(충혈되어 붉어짐) 또는 자극이 있는 부위]]></PARAGRAPH>\r\n<PARAGRAPH tagName=\"p\" textIndent=\"\" marginLeft=\"\"><![CDATA[6] 점, 태어날 때부터 있는 점 또는 사마귀, 털이 있는 사마귀 및 생식기 부위의 사마귀]]></PARAGRAPH>\r\n<ARTICLE title=\"2. 다음 환자에는 신중히 투여할 것.\"><PARAGRAPH tagName=\"p\" textIndent=\"\" marginLeft=\"\"><![CDATA[1] 약물 또는 화장품 등에 의해 알레르기 증상(예 : 발진, 발적(충혈되어 붉어짐), 가려움, ]]]></PARAGRAPH>\r\n<PARAGRAPH tagName=\"p\" textIndent=\"\" marginLeft=\"\"><![CDATA[2] 영아(젖먹이)&#8729; 유아]]></PARAGRAPH>\r\n<PARAGRAPH tagName=\"p\" textIndent=\"\" marginLeft=\"\"><![CDATA[3] 신부전 환자(살리실염이 피부에 대량 흡수될 경우 종독을 유발하므로 신부전 환자에]]></PARAGRAPH>\r\n<PARAGRAPH tagName=\"p\" textIndent=\"\" marginLeft=\"\"><![CDATA[4] 광범위한 피부에 장기간 적용하지 않는다]]></PARAGRAPH>\r\n</ARTICLE>\r\n<ARTICLE title=\"3. 부작용\">\r\n<PARAGRAPH tagName=\"p\" textIndent=\"\" marginLeft=\"\"><![CDATA[1] 발진, 발적(충혈되어 붉어짐), 홍반(붉은 반점), 가려움이 나타날 수 있으며 이러한 증상]]></PARAGRAPH>\r\n<PARAGRAPH tagName=\"p\" textIndent=\"\" marginLeft=\"\"><![CDATA[2] 상이 나타날 경우에는 투여를 중지한다.]]></PARAGRAPH>\r\n<PARAGRAPH tagName=\"p\" textIndent=\"\" marginLeft=\"\"><![CDATA[3] 대량 장기간 연용(계속 사용) 시 피부 염, 피부궤양이 나타날 수 있으며 이러한 증상이]]></PARAGRAPH>\r\n<PARAGRAPH tagName=\"p\" textIndent=\"\" marginLeft=\"\"><![CDATA[4] 나타날 경우에는 투여를 중지한다.]]></PARAGRAPH>\r\n<PARAGRAPH tagName=\"p\" textIndent=\"\" marginLeft=\"\"><![CDATA[5] 이 약이 정상 피부에 닿았을 경우에는 국소 자극 반응이 나타날 수 있으며 이러한 반응]]></PARAGRAPH>\r\n<PARAGRAPH tagName=\"p\" textIndent=\"\" marginLeft=\"\"><![CDATA[6] 나타날 경우에는 투여를 중지한다.]]></PARAGRAPH>\r\n<PARAGRAPH tagName=\"p\" textIndent=\"\" marginLeft=\"\"><![CDATA[7] 드물게 피부자극, 접촉성 알레르기 반응이 나타날 수 있다.]]></PARAGRAPH>\r\n<ARTICLE title=\"4. 일반적 주의\">\r\n<PARAGRAPH tagName=\"p\" textIndent=\"\" marginLeft=\"\"><![CDATA[1] 정해진 용법&#8729; 용량을 잘 지킨다.]]></PARAGRAPH>\r\n<PARAGRAPH tagName=\"p\" textIndent=\"\" marginLeft=\"\"><![CDATA[2] 수회(여러 차례) 사용하여도 증상의 개선이 나타나지 않을 경우에는 사용을 중지하고]]></PARAGRAPH>\r\n<PARAGRAPH tagName=\"p\" textIndent=\"\" marginLeft=\"\"><![CDATA[3] 약을 적용한다.]]></PARAGRAPH>\r\n<PARAGRAPH tagName=\"p\" textIndent=\"\" marginLeft=\"\"><![CDATA[4] 이 약을 붙인 채로 물 속에 들어가는 경우에는 약고가 녹아서 없어질 수 있으므로]]></PARAGRAPH>\r\n<PARAGRAPH tagName=\"p\" textIndent=\"\" marginLeft=\"\"><![CDATA[5] 주의한다.(경고제/반창고에 함함).]]></PARAGRAPH>\r\n<PARAGRAPH tagName=\"p\" textIndent=\"\" marginLeft=\"\"><![CDATA[6] 광범위 병소(아픈 부위)에 적용하는 경우에는 부작용이 나타나기 쉬우므로 주의하여]]></PARAGRAPH>\r\n<PARAGRAPH tagName=\"p\" textIndent=\"\" marginLeft=\"\"><![CDATA[7] 소아에 투여시 보호자의 지도 &#8729; 감독 하에 사용한다.]]></PARAGRAPH>\r\n<ARTICLE title=\"5. 상호작용\">\r\n<PARAGRAPH tagName=\"p\" textIndent=\"\" marginLeft=\"\"><![CDATA[1] 메토트렉세이트와 병용(함께 사용) 시 메토트렉세이트의 독성이 증가할 수 있다.]]></PARAGRAPH>\r\n<PARAGRAPH tagName=\"p\" textIndent=\"\" marginLeft=\"\"><![CDATA[2] 설포닐우레아와 병용(함께 사용) 투여시 혈당저하작용이 증가할 수 있

다.]></PARAGRAPH>\r\n <PARAGRAPH tagName=\"p\" textIndent=\"\" marginLeft=\"\"><![CDATA[3] 이  
약은 다른 국소 적용 약물의 흡수를 촉진시킬 수 있다.]]></PARAGRAPH>\r\n </ARTICLE>\r\n <ARTICLE  
title=\"6. 임부 및 수유부에 대한 투여\">\r\n <PARAGRAPH tagName=\"p\" textIndent=\"\"><![CDATA[1] 이 약을 경구투여한(먹인) 동물실험에서 기형발생작용이 보고된 바 있으므로 이 약을]>  
</PARAGRAPH>\r\n <PARAGRAPH tagName=\"p\" textIndent=\"\" marginLeft=\"\"><![CDATA[임부 또는 임  
신하고 있을 가능성이 있는 부인에는 치료상의 유익성이 위험성을 상회]]></PARAGRAPH>\r\n <PARAGRAPH  
tagName=\"p\" textIndent=\"\" marginLeft=\"\"><![CDATA[(웃돌다)한다고 판단되는 경우에만 투여한다.]]>  
</PARAGRAPH>\r\n <PARAGRAPH tagName=\"p\" textIndent=\"\" marginLeft=\"\"><![CDATA[2] 이 약이  
모유로 배출된다는 보고가 있으나 영아(젖먹이)에 미치는 영향은 알려져 있]]></PARAGRAPH>\r\n <PARAGRAPH  
tagName=\"p\" textIndent=\"\" marginLeft=\"\"><![CDATA[3] 수유부에 투여시 유방 부위에 적용하지 않는다.]]>  
</PARAGRAPH>\r\n </ARTICLE>\r\n <ARTICLE title=\"7. 소아에 대한 투여\">\r\n <PARAGRAPH tagName=\"p\" textIndent=\"\" marginLeft=\"\"><![CDATA[유&nbsp;#8729; 소아는 부작용이 나타나기 쉬우므로  
대량을 광범위한 부위에 적용하거나 장기간]]></PARAGRAPH>\r\n <PARAGRAPH tagName=\"p\" textIndent=\"\" marginLeft=\"\"><![CDATA[사용하지 않는다.]]></PARAGRAPH>\r\n </ARTICLE>\r\n <ARTICLE title=\"8.  
적용상의 주의\">\r\n <PARAGRAPH tagName=\"p\" textIndent=\"\" marginLeft=\"\"><![CDATA[1] 이 약은  
외용으로만 적용한다.]></PARAGRAPH>\r\n <PARAGRAPH tagName=\"p\" textIndent=\"\" marginLeft=\"\"><![CDATA[2] 눈, 코, 입 및 다른 점막에 닿지 않도록 주의하여 적용한다. 실수로 눈에 들어갔을]></PARAGRAPH>\r\n <PARAGRAPH tagName=\"p\" textIndent=\"\" marginLeft=\"\"><![CDATA[경우에는 충분한 양의 물로 완전히 씻어낸  
후 의사의 지시에 따른다.]></PARAGRAPH>\r\n <PARAGRAPH tagName=\"p\" textIndent=\"\" marginLeft=\"\"><![CDATA[3] 환부(질환 부위) 이외의 피부에 닿지 않도록 주의한다.]></PARAGRAPH>\r\n </ARTICLE>\r\n <ARTICLE title=\"9. 저장상의 주의사항\">\r\n <PARAGRAPH tagName=\"p\" textIndent=\"\" marginLeft=\"\"><![CDATA[1] 어린이의 손이 닿지 않는 곳에 보관한다.]></PARAGRAPH>\r\n <PARAGRAPH tagName=\"p\" textIndent=\"\" marginLeft=\"\"><![CDATA[2] 직사일광을 피하고 가능한 한 서늘한  
곳에 보관한다.]></PARAGRAPH>\r\n <PARAGRAPH tagName=\"p\" textIndent=\"\" marginLeft=\"\"><![CDATA[3] 오용(잘못 사용)을 막고 품질의 보존을 위하여 다른 용기에 바꾸어 넣지 않는다.]></PARAGRAPH>\r\n <PARAGRAPH tagName=\"p\" textIndent=\"\" marginLeft=\"\"><![CDATA[4] 화기 근처에 두지 않는다(액제/겔제에  
한함).]></PARAGRAPH>\r\n <PARAGRAPH tagName=\"p\" textIndent=\"\" marginLeft=\"\"><![CDATA[5] 사용하지 않을 경우에는 뚜껑을 잘 닫아 둔다(액제/겔제에 한함).]></PARAGRAPH>\r\n </ARTICLE>\r\n</SECTION>\r\n</DOC>","  
"PN\_DOC\_DATA": null,  
"MAIN\_ITEM\_INGR": "[M040264]살리실산",  
"INGR\_NAME": "[M007910]반창고|[M040118]정제라놀린|[M071211]천연고무|[M081244]부직포|[M089920]펠트|[M094433]글리세릴로지네이트|[M096997]폴리이소부틸렌"  
},  
{  
"ITEM\_SEQ": "195900043",  
"ITEM\_NAME": "아네모정",  
"ENTP\_NAME": "삼진제약(주)",  
"ITEM\_PERMIT\_DATE": "19590113",  
"CNSGN\_MANUF": null,  
"ETC\_OTC\_CODE": "일반의약품",  
"CHART": "백색의 원형필름제피정",  
"BAR\_CODE": "8806478014509,8806478014516,8806478014523,8806478014530,8806478014547,8806478014561",  
"MATERIAL\_NAME": "총량 : 1정467.4밀리그램|성분명 : 건조수산화알루미늄겔|분량 : 90|단위 : 밀리그램|규격 : KP|성분  
정보 : |비고 : ;총량 : 1정467.4밀리그램|성분명 : 탄산수소나트륨|분량 : 90|단위 : 밀리그램|규격 : KP|성분정보 : |비  
고 : ;총량 : 1정467.4밀리그램|성분명 : 침강탄산칼슘|분량 : 40|단위 : 밀리그램|규격 : KP|성분정보 : |비고 : ;총량 :  
1정467.4밀리그램|성분명 : 탄산마그네슘|분량 : 25|단위 : 밀리그램|규격 : KP|성분정보 : |비고 : ;총량 : 1정467.4밀리  
그램|성분명 : 스크폴리아엑스10배산|분량 : 37.5|단위 : 밀리그램|규격 : KP|성분정보 : |비고 : ",  
"EE\_DOC\_ID": "https://nedrug.mfds.go.kr/pbp/cmn/pdfDownload/195900043/EE",  
"UD\_DOC\_ID": "https://nedrug.mfds.go.kr/pbp/cmn/pdfDownload/195900043/UD",  
"NB\_DOC\_ID": "https://nedrug.mfds.go.kr/pbp/cmn/pdfDownload/195900043/NB",  
"INSERT\_FILE": "https://nedrug.mfds.go.kr/pbp/cmn/pdfDownload/195900043/II",  
"STORAGE\_METHOD": "밀폐용기",  
"VALID\_TERM": "제조일로부터 36 개월",  
"REEXAM\_TARGET": null,  
"REEXAM\_DATE": null,  
"PACK\_UNIT": "1000정/병, 100정/상자 [(10정/PTP×10)], 20정/상자 [(10정/PTP×2)]",  
"EDI\_CODE": null,  
"DOC\_TEXT": "",  
"PERMIT\_KIND\_NAME": "신고",  
"ENTP\_NO": "1324",  
"MAKE\_MATERIAL\_FLAG": null,  
"NEWDRUG\_CLASS\_NAME": "",  
"INDUTY\_TYPE": "의약품",

"CANCEL\_DATE": null,  
"CANCEL\_NAME": "정상",  
"CHANGE\_DATE": "20141107",  
"NARCOTIC\_KIND\_CODE": null,  
"GBN\_NAME": "사용상주의사항변경(부작용포함), 2014-11-07/용법용량변경, 2014-11-07/효능효과변경, 2014-11-07/효능효과변경, 2010-06-20/용법용량변경, 2010-06-20/사용상주의사항변경(부작용포함), 2010-06-20/사용상주의사항변경(부작용포함), 1995-04-17/용법용량변경, 1995-04-17/효능효과변경, 1995-04-17/사용상주의사항변경(부작용포함), 1994-01-01/용법용량변경, 1994-01-01/효능효과변경, 1994-01-01/성상변경, 1993-04-27/성상변경, 1985-11-27/효능효과변경, 1985-11-27/용법용량변경, 1985-11-27/저장방법 및 유효기간(사용기간)변경, 1985-11-27/사용상주의사항변경(부작용포함), 1985-11-27/저장방법 및 유효기간(사용기간)변경, 1980-03-10/용법용량변경, 1974-12-11/효능효과변경, 1974-12-11",  
"TOTAL\_CONTENT": "1467.4",  
"EE\_DOC\_DATA": "<DOC title=\"효능효과\" type=\"EE\">\r\n<SECTION title=\"\">\r\n<ARTICLE title=\"\">\r\n<PARAGRAPH tagName=\"p\" textIndent=\"0\" marginLeft=\"0\"><![CDATA[위산과다, 속쓰림, 위부불쾌감, 위부팽만감, 체함, 구역, 구토, 위통, 신티름]]></PARAGRAPH>\r\n</ARTICLE>\r\n</SECTION>\r</DOC>",  
"UD\_DOC\_DATA": "<DOC title=\"용법용량\" type=\"UD\">\r\n<SECTION title=\"\">\r\n<ARTICLE title=\"\">\r\n<PARAGRAPH tagName=\"p\" textIndent=\"0\" marginLeft=\"0\"><![CDATA[성인 1회 2정 1일 3회 식간(식사와 식사때 사이) 및 취침시에 복용한다.]]></PARAGRAPH>\r\n</ARTICLE>\r\n</SECTION>\r</DOC>",  
"NB\_DOC\_DATA": "<DOC title=\"사용상주의사항\" type=\"NB\">\r\n<SECTION title=\"\">\r\n<ARTICLE title=\"1. 다음과 같은 사람은 이 약을 복용하지 말 것.\">>\r\n<PARAGRAPH tagName=\"p\" textIndent=\"\" marginLeft=\"\"><![CDATA[1] 투석요법을 받고 있는 환자]]></PARAGRAPH>\r\n<PARAGRAPH tagName=\"p\" textIndent=\"\" marginLeft=\"\"><![CDATA[2] 수유부(모유로 이행해서 젖먹이의 맥박이 빨라질 수 있다]]></PARAGRAPH>\r\n<PARAGRAPH tagName=\"p\" textIndent=\"\" marginLeft=\"\"><![CDATA[3] 만 7세 이하의 어린이]]></PARAGRAPH>\r\n<PARAGRAPH tagName=\"p\" textIndent=\"\" marginLeft=\"\"><![CDATA[4] 이 약은 유당(젖당)을 함유하고 있으므로, 갈락토오스 불내성(galactose intolerance), Lapp 유당분해효소 결핍증(Lapp lactase deficiency) 또는 포도당-갈락토오스 흡수장애(glucose-galactose malabsorption) 등의 유전적인 문제가 있는 환자에게는 투여하면 안 된다.]]></PARAGRAPH>\r\n</ARTICLE>\r\n<ARTICLE title=\"2. 이 약을 복용하는 동안 다음의 약을 복용하지 말 것.\">>\r\n<PARAGRAPH tagName=\"p\" textIndent=\"\" marginLeft=\"\"><![CDATA[1] 위장진통·진경제]]></PARAGRAPH>\r\n<PARAGRAPH tagName=\"p\" textIndent=\"\" marginLeft=\"\"><![CDATA[2] 테트라사이클린계 항생제]]></PARAGRAPH>\r\n</ARTICLE>\r\n<ARTICLE title=\"3. 다음과 같은 사람은 이 약을 복용하기 전에 의사, 치과의사, 약사와 상의할 것.\">>\r\n<PARAGRAPH tagName=\"p\" textIndent=\"\" marginLeft=\"\"><![CDATA[1] 이 약을 투여함으로써 알레르기 증상(발진, 충혈되어 붉어짐, 가려움 등)이 나타나는 사람]]></PARAGRAPH>\r\n<PARAGRAPH tagName=\"p\" textIndent=\"\" marginLeft=\"\"><![CDATA[2] 신장장애 환자]]></PARAGRAPH>\r\n<PARAGRAPH tagName=\"p\" textIndent=\"\" marginLeft=\"\"><![CDATA[3] 본인 또는 가족이 알레르기 체질인 사람]]></PARAGRAPH>\r\n<PARAGRAPH tagName=\"p\" textIndent=\"\" marginLeft=\"\"><![CDATA[4] 임부 또는 임신하고 있을 가능성이 있는 여성]]></PARAGRAPH>\r\n<PARAGRAPH tagName=\"p\" textIndent=\"\" marginLeft=\"\"><![CDATA[5] 다른 약물을 복용하고 있는 사람]]></PARAGRAPH>\r\n</ARTICLE>\r\n<ARTICLE title=\"4. 다음과 같은 사람(경우) 이 약의 복용을 즉각 중지하고 의사, 치과의사, 약사와 상의할 것. 상담시 이첨부문서를 소지할 것.\">>\r\n<PARAGRAPH tagName=\"p\" textIndent=\"\" marginLeft=\"\"><![CDATA[1] 이 약을 복용함으로써 알레르기 증상(발진, 충혈되어 붉어짐, 가려움 등)이 나타날 경우]]></PARAGRAPH>\r\n<PARAGRAPH tagName=\"p\" textIndent=\"\" marginLeft=\"\"><![CDATA[2] 이 약을 복용하는 동안 드물게 입이 마르는 증상이 나타날 경우]]></PARAGRAPH>\r\n<PARAGRAPH tagName=\"p\" textIndent=\"\" marginLeft=\"\"><![CDATA[3] 이 약을 복용하는 동안 변비 또는 설사의 증상이 나타날 경우]]></PARAGRAPH>\r\n<PARAGRAPH tagName=\"p\" textIndent=\"\" marginLeft=\"\"><![CDATA[4] 2주정도 투여하여도 증상의 개선이 없을 경우]]></PARAGRAPH>\r\n</ARTICLE>\r\n<ARTICLE title=\"5. 기타 이 약의 복용시 주의할 사항\">\r\n<PARAGRAPH tagName=\"p\" textIndent=\"\" marginLeft=\"\"><![CDATA[1] 정해진 용법·용량을 잘 지킬 것.]]></PARAGRAPH>\r\n<PARAGRAPH tagName=\"p\" textIndent=\"\" marginLeft=\"\"><![CDATA[2] 나트륨 제한 식이를 하는 사람]]></PARAGRAPH>\r\n</ARTICLE>\r\n<ARTICLE title=\"6. 저장상의 주의사항\">\r\n<PARAGRAPH tagName=\"p\" textIndent=\"\" marginLeft=\"\"><![CDATA[1] 어린이의 손에 닿지 않는 곳에 보관할 것.]]></PARAGRAPH>\r\n<PARAGRAPH tagName=\"p\" textIndent=\"\" marginLeft=\"\"><![CDATA[3] 오용(잘못사용)을 막고 품질의 보존을 위하여 다른 용기에 바꾸어 넣지 말 것.]]></PARAGRAPH>\r\n</ARTICLE>\r\n</SECTION>\r</DOC>",  
"PN\_DOC\_DATA": null,  
"MAIN\_ITEM\_INGR": "[M099577]스코폴리아액스10배산 | [M040629]탄산마그네슘 | [M040634]침강탄산칼슘 | [M040631]탄산수소나트륨 | [M040308]건조수산화알루미늄겔",  
"INGR\_NAME": "[M040826]히드록시프로필셀룰로오스 | [M060073]미결정셀룰로오스 | [M085786]전분글리콜산나트륨 | [M102730]히프로멜로오스2910 | [M204045]포비돈K30 | [M205921]산화티탄 | [M209359]폴리에틸렌글리콜6000 | [M223367]유당수화물 | [M223556]스테아르산마그네슘 | [M249191]탈크",  
,  
{  
 "ITEM\_SEQ": "195900045",  
 "ITEM\_NAME": "자모",  
}

"ENTP\_NAME": "정우신약(주)",  
"ITEM\_PERMIT\_DATE": "19590420",  
"CNSGN\_MANUF": null,  
"ETC\_OTC\_CODE": "일반의약품",  
"CHART": "적갈색의 감미가 있는 연조엑스제이다.",  
"BAR\_CODE": "8806543024303,8806543024310,8806543024327,8806543024341,8806550066600,8806550066617,8806550066624,8806550066631,8806550066709,8806550066716,8806942060100,8806942060117,8806942060124,8806942060131,8806942060148",  
"MATERIAL\_NAME": "총량 : 1회10그램|성분명 : 마황|분량 : 0.67|단위 : 그램|규격 : KP|성분정보 : 총알칼로이드(에페드린 및 수도에페드린)로스 4.7mg|비고 : ;총량 : 1회10그램|성분명 : 인삼|분량 : 0.2|단위 : 그램|규격 : KP|성분정보 : 진센노사이드 Rb1 으로서 0.4mg|비고 : ;총량 : 1회10그램|성분명 : 원지|분량 : 0.17|단위 : 그램|규격 : KP|성분정보 : |비고 : ;총량 : 1회10그램|성분명 : 길경|분량 : 0.3|단위 : 그램|규격 : KP|성분정보 : |비고 : ;총량 : 1회10그램|성분명 : 구아이페네신|분량 : 0.07|단위 : 그램|규격 : KP|성분정보 : |비고 :",  
"EE\_DOC\_ID": "https://nedrug.mfds.go.kr/pbp/cmn/pdfDownload/195900045/EE",  
"UD\_DOC\_ID": "https://nedrug.mfds.go.kr/pbp/cmn/pdfDownload/195900045/UD",  
"NB\_DOC\_ID": "https://nedrug.mfds.go.kr/pbp/cmn/pdfDownload/195900045/NB",  
"INSERT\_FILE": "",  
"STORAGE\_METHOD": "밀폐용기",  
"VALID\_TERM": "제조일로부터 36 개월",  
"REEXAM\_TARGET": null,  
"REEXAM\_DATE": null,  
"PACK\_UNIT": "",  
"EDI\_CODE": null,  
"DOC\_TEXT": "",  
"PERMIT\_KIND\_NAME": "신고",  
"ENTP\_NO": "1311",  
"MAKE\_MATERIAL\_FLAG": null,  
"NEWDRUG\_CLASS\_NAME": "",  
"INDUTY\_TYPE": "의약품",  
"CANCEL\_DATE": null,  
"CANCEL\_NAME": "정상",  
"CHANGE\_DATE": "20150214",  
"NARCOTIC\_KIND\_CODE": null,  
"GBN\_NAME": "사용상주의사항변경(부작용포함), 2015-02-14/사용상주의사항변경(부작용포함), 1995-01-01/용법용량변경, 1995-01-01/효능효과변경, 1995-01-01/용법용량변경, 1992-03-25/효능효과변경, 1992-03-25/사용상주의사항변경(부작용포함), 1991-01-01/용법용량변경, 1991-01-01/효능효과변경, 1991-01-01/저장방법 및 유효기간(사용기간)변경, 1988-11-17/용법용량변경, 1988-11-17/성상변경, 1988-11-17",  
"TOTAL\_CONTENT": "110",  
"EE\_DOC\_DATA": "<DOC title=\"효능효과\" type=\"EE\">\r\n<SECTION title=\"\">\r\n<ARTICLE title=\"\">\r\n<PARAGRAPH tagName=\"p\" textIndent=\"0\" marginLeft=\"0\"><![CDATA[기침, 가래, 천식]]></PARAGRAPH>\r\n</ARTICLE>\r\n</SECTION>\r\n</DOC>",  
"UD\_DOC\_DATA": "<DOC title=\"용법용량\" type=\"UD\">\r\n<SECTION title=\"\">\r\n<ARTICLE title=\"\">\r\n<PARAGRAPH tagName=\"p\" textIndent=\"0\" marginLeft=\"0\"><![CDATA[성인 : 1회 10g]]></PARAGRAPH>\r\n<PARAGRAPH tagName=\"p\" textIndent=\"0\" marginLeft=\"0\"><![CDATA[소아 : 1회 11-14세 7g, 8-10세 5g, 5-7세 3g]]></PARAGRAPH>\r\n<PARAGRAPH tagName=\"p\" textIndent=\"0\" marginLeft=\"0\"><![CDATA[1일 3회 식후에 복용한다.]]></PARAGRAPH>\r\n</ARTICLE>\r\n</SECTION>\r\n</DOC>",  
"NB\_DOC\_DATA": "<DOC title=\"사용상주의사항\" type=\"NB\">\r\n<SECTION title=\"\">\r\n<ARTICLE title=\"1. 다음 환자에는 투여하지 말 것.\">\r\n<PARAGRAPH tagName=\"p\" textIndent=\"0\" marginLeft=\"0\"><![CDATA[임부 또는 임신하고 있을 가능성성이 있는 부인(노스카핀 또는 염산노스카핀을 함유하는 제제)]]></PARAGRAPH>\r\n</ARTICLE>\r\n<ARTICLE title=\"2. 다음 환자에는 신중히 투여할 것.\">\r\n<PARAGRAPH tagName=\"p\" textIndent=\"0\" marginLeft=\"0\"><![CDATA[1) 본인 또는 양친, 형제 등이 두드러기, 접촉성 피부염, 알레르기성 비염, 편두통, 음식물알레르기 등을 일으키기 쉬운 체질을 갖고 있는 환자]]></PARAGRAPH>\r\n<PARAGRAPH tagName=\"p\" textIndent=\"0\" marginLeft=\"0\"><![CDATA[2) 약으로 알레르기 증상(발열, 발진, 관절통, 가려움 등)을 일으킨 일이 있는 환자 (염화리소짐을 함유하는 제제는 제외)]]></PARAGRAPH>\r\n<PARAGRAPH tagName=\"p\" textIndent=\"0\" marginLeft=\"0\"><![CDATA[3) 약이나 달걀에 의해 알레르기 증상(발열, 발진, 관절통, 천식, 가려움 등)을 일으킨 일이 있는 환자(염화리소짐을 함유하는 제제)]]></PARAGRAPH>\r\n<PARAGRAPH tagName=\"p\" textIndent=\"0\" marginLeft=\"0\"><![CDATA[4) 간장애, 신장애, 갑상선질환, 당뇨병 등 병이 있는 환자, 고열 환자, 허약자]]></PARAGRAPH>\r\n<PARAGRAPH tagName=\"p\" textIndent=\"0\" marginLeft=\"0\"><![CDATA[5) 심장애 및 고혈압 환자, 고령자(기관지확장제 또는 마황을 함유하는 제제)]]></PARAGRAPH>\r\n<PARAGRAPH tagName=\"p\" textIndent=\"0\" marginLeft=\"0\"><![CDATA[6) 심장애, 고혈압 및 부종 환자, 고령자(1일 최대배합량이 글리시리진으로서 40mg 이상 또는 감초로서 1g 이상을 함유하는 제제)]]></PARAGRAPH>\r\n<PARAGRAPH tagName=\"p\" textIndent=\"0\" marginLeft=\"0\"><![CDATA[[다만, 5)와 6)에 해당하는 성분이 동시에 배합된 경우에는 6)을 기재한다.]]></PARAGRAPH>\r\n<PARAGRAPH tagName=\"p\" textIndent=\"0\" marginLeft=\"0\"><![CDATA[7) 임부 또는 임신하고 있을 가능성성이 있는 부인(노스카

핀 또는 염산노스카핀을 함유하는 제제는 제외), 수유부]]></PARAGRAPH>\r\n <PARAGRAPH tagName=\\"p\\" textIndent=\\"\\\" marginLeft=\\"\\\"><! [CDATA[8] 녹내장(눈의 통증, 눈의 침침함 등) 또는 배뇨장애 환자(항히스타민제를 함유하는 제제) ]]></PARAGRAPH>\r\n <PARAGRAPH tagName=\\"p\\" textIndent=\\"\\\" marginLeft=\\"\\\"><! [CDATA[9] 다른 약물을 투여받고 있는 환자]]></PARAGRAPH>\r\n </ARTICLE>\r\n <ARTICLE title=\\"3. 부작용\\\">\r\n <PARAGRAPH tagName=\\"p\\" textIndent=\\"\\\" marginLeft=\\"\\\"><! [CDATA[1] 이 약을 투여하는 동안 발진, 발적, 구역, 구토, 식욕부진, 어지러움 등이 나타날 경우에는 투여를 중지하고 약사 또는 의사와 상의한다.]]></PARAGRAPH>\r\n <PARAGRAPH tagName=\\"p\\" textIndent=\\"\\\" marginLeft=\\"\\\"><! [CDATA[2] 이 약을 투여하는 동안 졸음이 나타날 수 있으므로 자동차운전 등 위험이 수반되는 기계조작을 하지 않도록 주의한다(항히스타민제를 함유하는 제제).]]></PARAGRAPH>\r\n <PARAGRAPH tagName=\\"p\\" textIndent=\\"\\\" marginLeft=\\"\\\"><! [CDATA[3] 이 약을 투여함으로써 요량이 감소하고, 얼굴과 손발이 붓고, 손이 굳어지고, 혈압이 오르며 두통 등의 증상이 나타날 경우에는 투여를 중지하고 약사 또는 의사와 상의한다(1일 최대배합량이 글리시리진산으로서 40mg 이상 또는 감초로서 1g 이상을 함유하는 제제).]]></PARAGRAPH>\r\n </ARTICLE>\r\n <ARTICLE title=\\"4. 일반적 주의\\\">\r\n <PARAGRAPH tagName=\\"p\\" textIndent=\\"\\\" marginLeft=\\"\\\"><! [CDATA[1] 이 약은 극약 성분이 함유되어 있으므로 정해진 용법·용량을 잘 지킨다(극약을 함유하는 제제).]]></PARAGRAPH>\r\n <PARAGRAPH tagName=\\"p\\" textIndent=\\"\\\" marginLeft=\\"\\\"><! [CDATA[2] 정해진 용법·용량을 잘 지킨다(극약을 함유하는 제제는 제외).]]></PARAGRAPH>\r\n <PARAGRAPH tagName=\\"p\\" textIndent=\\"\\\" marginLeft=\\"\\\"><! [CDATA[3] 소아에게 투여할 경우에는 보호자의 지도 감독하에 투여한다(소아의 용법이 있을 경우에 기재할 것).]]></PARAGRAPH>\r\n <PARAGRAPH tagName=\\"p\\" textIndent=\\"\\\" marginLeft=\\"\\\"><! [CDATA[4] 수회 투여하여도 증상의 개선이 없을 경우에는 투여를 중지하고 약사 또는 의사와 상의한다.]]></PARAGRAPH>\r\n <PARAGRAPH tagName=\\"p\\" textIndent=\\"\\\" marginLeft=\\"\\\"><! [CDATA[5] 장기간 계속하여 투여하지 않는다(1일 최대배합량이 글리시리진산으로서 40mg 이상 또는 감초로서 1g 이상을 함유하는 제제).]]></PARAGRAPH>\r\n </ARTICLE>\r\n <ARTICLE title=\\"5. 상호작용\\\">\r\n <PARAGRAPH tagName=\\"p\\" textIndent=\\"\\\" marginLeft=\\"\\\"><! [CDATA[다음 약들과 병용투여하지 않는다 :]]></PARAGRAPH>\r\n <PARAGRAPH tagName=\\"p\\" textIndent=\\"\\\" marginLeft=\\"\\\"><! [CDATA[다른 진해거담제, 감기약, 항히스타민제, 진정제, 알코올 등]]></PARAGRAPH>\r\n </ARTICLE>\r\n <ARTICLE title=\\"6. 소아에 대한 투여\\\">\r\n <PARAGRAPH tagName=\\"p\\" textIndent=\\"\\\" marginLeft=\\"\\\"><! [CDATA[1] 7세 이하의 영·유아에는 시럽제를 투여한다(캡슐제 및 정제).]]></PARAGRAPH>\r\n </ARTICLE>\r\n <ARTICLE title=\\"7. 저장상의 주의사항\\\">\r\n <PARAGRAPH tagName=\\"p\\" textIndent=\\"\\\" marginLeft=\\"\\\"><! [CDATA[1] 소아의 손이 닿지 않는 곳에 보관한다.]></PARAGRAPH>\r\n <PARAGRAPH tagName=\\"p\\" textIndent=\\"\\\" marginLeft=\\"\\\"><! [CDATA[2] 직사일광을 피하고 되도록이면 습기가 적은 서늘한 곳에 밀전하여 보관한다.]></PARAGRAPH>\r\n <PARAGRAPH tagName=\\"p\\" textIndent=\\"\\\" marginLeft=\\"\\\"><! [CDATA[3] 오용을 막고 품질의 보존을 위하여 다른 용기에 바꾸어 넣지 않는다.]></PARAGRAPH>\r\n </ARTICLE>\r\n </SECTION>\r\n </DOC>,  
"PN\_DOC\_DATA": null,  
"MAIN\_ITEM\_INGR": "[M040135]마황|[M040213]인삼|[M040482]원지|[M040048]길경|[M050058]구아이페네신",  
"INGR\_NAME": "[M007131]정제수|[M203847]카르복시메틸셀룰로오스|[M207642]백당|[M223053]벤조산나트륨|[M223087]시트르산나트륨수화물|[M223090]시트르산수화물|[M254966]물연조엑스|[M279474]고과당55"  
},  
{  
 "ITEM\_SEQ": "195900051",  
 "ITEM\_NAME": "안중환",  
 "ENTP\_NAME": "일심제약",  
 "ITEM\_PERMIT\_DATE": "19591211",  
 "CNSGN\_MANUF": null,  
 "ETC\_OTC\_CODE": "일반의약품",  
 "CHART": "갈색의 환제.",  
 "BAR\_CODE": "8806591001707,8806591001714,8806591001721,8806591001738,8806591001745,8806591001752,806591001769,8806591001776,8806591001783",  
 "MATERIAL\_NAME": "총량 : 1환110밀리그램|성분명 : 산사|분량 : 1.5|단위 : 밀리그램|규격 : KP|성분정보 : |비고 : ;총량 : 1환110밀리그램|성분명 : 복령|분량 : 2.0|단위 : 밀리그램|규격 : KP|성분정보 : |비고 : ;총량 : 1환110밀리그램|성분명 : 감초|분량 : 1.5|단위 : 밀리그램|규격 : KP|성분정보 : 글리시리진산으로서 34 마이크로그램|비고 : ;총량 : 1환110밀리그램|성분명 : 갈근|분량 : 2.5|단위 : 밀리그램|규격 : KP|성분정보 : |비고 : ;총량 : 1환110밀리그램|성분명 : 사인|분량 : 1.5|단위 : 밀리그램|규격 : KP|성분정보 : |비고 : ;총량 : 1환110밀리그램|성분명 : 내복자|분량 : 1.5|단위 : 밀리그램|규격 : KP|성분정보 : |비고 : ;총량 : 1환110밀리그램|성분명 : 인삼|분량 : 10.0|단위 : 밀리그램|규격 : KP|성분정보 : |비고 : ;총량 : 1환110밀리그램|성분명 : 창출|분량 : 5.0|단위 : 밀리그램|규격 : KP|성분정보 : |비고 : ;총량 : 1환110밀리그램|성분명 : 후박|분량 : 2.5|단위 : 밀리그램|규격 : KP|성분정보 : |비고 : ;총량 : 1환110밀리그램|성분명 : 신곡|분량 : 2.5|단위 : 밀리그램|규격 : 생규|성분정보 : |비고 : ;총량 : 1환110밀리그램|성분명 : 청피|분량 : 1.5|단위 : 밀리그램|규격 : KP|성분정보 : |비고 : ;총량 : 1환110밀리그램|성분명 : 조구등|분량 : 1.5|단위 : 밀리그램|규격 : 생규|성분정보 : |비고 : ;총량 : 1환110밀리그램|성분명 : 황련|분량 : 1.0|단위 : 밀리그램|규격 : KP|성분정보 : 염화베르베린으로서 38 마이크로그램|비고 : ;총량 : 1환110밀리그램|성분명 : 진피|분량 : 3.5|단위 : 밀리그램|규격 : KP|성분정보 : |비고 : ",  
 "EE\_DOC\_ID": "https://nedrug.mfds.go.kr/pbp/cmn/pdfDownload/195900051/EE",  
 "UD\_DOC\_ID": "https://nedrug.mfds.go.kr/pbp/cmn/pdfDownload/195900051/UD",  
 "NB\_DOC\_ID": "https://nedrug.mfds.go.kr/pbp/cmn/pdfDownload/195900051/NB",  
 "INSERT\_FILE": "",  
 "IS\_DELETED": false  
}

"STORAGE\_METHOD": "실온(1°C~30°C)보관, 기밀용기.",  
"VALID\_TERM": "제조일로부터 36 개월",  
"REEXAM\_TARGET": null,  
"REEXAM\_DATE": "",  
"PACK\_UNIT": "",  
"EDI\_CODE": null,  
"DOC\_TEXT": "",  
"PERMIT\_KIND\_NAME": "허가",  
"ENTP\_NO": "1385",  
"MAKE\_MATERIAL\_FLAG": null,  
"NEWDRUG\_CLASS\_NAME": "",  
"INDUTY\_TYPE": "의약품",  
"CANCEL\_DATE": null,  
"CANCEL\_NAME": "정상",  
"CHANGE\_DATE": "20191209",  
"NARCOTIC\_KIND\_CODE": null,  
"GBN\_NAME": "사용상주의사항변경(부작용포함), 2019-12-09/저장방법 및 유효기간(사용기간)변경, 2019-12-09/사용상주의 사항변경(부작용포함), 2009-04-30/용법용량변경, 2009-04-30/효능효과변경, 2009-04-30/사용상주의사항변경(부작용포함), 2004-07-25/사용상주의사항변경(부작용포함), 1988-08-05/용법용량변경, 1987-05-19/성상변경, 1987-05-19/저장방법 및 유효기간(사용기간)변경, 1984-12-31/저장방법 및 유효기간(사용기간)변경, 1979-04-09/제품명칭변경, 1977-04-09",  
"TOTAL\_CONTENT": "1110",  
"EE\_DOC\_DATA": "<DOC title=\"효능효과\" type=\"EE\">\r\n <SECTION title=\"\">\r\n <ARTICLE title=\"\">\r\n <PARAGRAPH tagName=\"p\" textIndent=\"\" marginLeft=\"\"><! [CDATA[식체(위체), 복통, 설사, 소화불량, 위하수]]></PARAGRAPH>\r\n </ARTICLE>\r\n </SECTION>\r\n</DOC>",  
"UD\_DOC\_DATA": "<DOC title=\"용법용량\" type=\"UD\">\r\n <SECTION title=\"\">\r\n <ARTICLE title=\"\">\r\n <PARAGRAPH tagName=\"p\" textIndent=\"\" marginLeft=\"\"><! [CDATA[보통 성인 1회 8~10환을 1일 3회 식전 또는 식간에 따뜻한 물로 복용한다.]]></PARAGRAPH>\r\n </ARTICLE>\r\n </SECTION>\r\n</DOC>",  
"NB\_DOC\_DATA": "<DOC title=\"사용상의주의사항\" type=\"NB\">\r\n <SECTION title=\"\">\r\n <ARTICLE title=\"1. 다음과 같은 사람은 이 약을 복용하지 말 것.\">\r\n <PARAGRAPH tagName=\"p\" textIndent=\"\" marginLeft=\"\"><! [CDATA[신생아, 수유부, 임부 또는 임신하고 있을 가능성이 있는 여성]]></PARAGRAPH>\r\n </ARTICLE>\r\n <ARTICLE title=\"2. 다음과 같은 사람은 이 약을 복용하기 전에 의사, 한의사, 치과의사, 약사, 한약사와 상의할 것.\">\r\n <PARAGRAPH tagName=\"p\" textIndent=\"\" marginLeft=\"\"><! [CDATA[1) 고혈압 환자]]></PARAGRAPH>\r\n <PARAGRAPH tagName=\"p\" textIndent=\"\" marginLeft=\"\"><! [CDATA[2) 심장애 또는 신장애 환자]]></PARAGRAPH>\r\n <PARAGRAPH tagName=\"p\" textIndent=\"\" marginLeft=\"\"><! [CDATA[3) 부종 환자]]></PARAGRAPH>\r\n <PARAGRAPH tagName=\"p\" textIndent=\"\" marginLeft=\"\"><! [CDATA[4) 고령자(일반적으로 고령자는 생리기능이 저하되어 있으므로 감량하는 등 주의할 것.]]></PARAGRAPH>\r\n <PARAGRAPH tagName=\"p\" textIndent=\"\" marginLeft=\"\"><! [CDATA[5) 의사의 치료를 받고 있는 환자(다른 약물을 투여 받고 있는 환자)]]></PARAGRAPH>\r\n </ARTICLE>\r\n <ARTICLE title=\"3. 다음과 같은 경우 이 약의 복용을 즉각 중지하고 의사, 한의사, 치과의사, 약사, 한약사와 상의할 것. 상담시 가능한한 이 첨부문서를 소지할 것.\">\r\n <PARAGRAPH tagName=\"p\" textIndent=\"\" marginLeft=\"\"><! [CDATA[1) 이 약의 복용에 의해 다음의 증상이 나타난 경우]]></PARAGRAPH>\r\n <PARAGRAPH tagName=\"p\" textIndent=\"0\" marginLeft=\"2\"><! [CDATA[(1) 위알도스테론증 : 요량이 감소하거나 얼굴과 손발이 붓고, 눈꺼풀이 무거워지고, 손이 굳어지고, 혈압이 높아지거나 두통 등(1일 최대 복용량이 감초로서 1g 이상인 제제는 장기간 계속하여 복용할 경우 저칼륨혈증, 혈압상승, 나트륨 체액의 저류, 부종, 체중증가 등의 위알도스테론증이 나타날 수 있으므로, 관찰(혈청칼륨치의 측정)을 충분히 하고 이상이 확인되는 경우 복용을 중지할 것.)]]></PARAGRAPH>\r\n <PARAGRAPH tagName=\"p\" textIndent=\"0\" marginLeft=\"2\"><! [CDATA[(2) 근병증 : 저칼륨혈증의 결과로서 근병증이 나타날 수 있으므로, 관찰을 충분히 하고 무력감, 사지경련, 마비 등의 이상이 확인되는 경우 복용을 중지할 것.]]></PARAGRAPH>\r\n <PARAGRAPH tagName=\"p\" textIndent=\"0\" marginLeft=\"2\"><! [CDATA[(3) 피부 : 발진, 두드러기 등]]></PARAGRAPH>\r\n <PARAGRAPH tagName=\"p\" textIndent=\"\" marginLeft=\"\"><! [CDATA[(2) 수일간 복용하여도 증상의 개선이 없을 경우]]></PARAGRAPH>\r\n </ARTICLE>\r\n <ARTICLE title=\"4. 기타 이 약의 복용시 주의할 사항\">\r\n <PARAGRAPH tagName=\"p\" textIndent=\"\" marginLeft=\"\"><! [CDATA[1) 장기간 계속하여 복용하지 않는 것이 원칙이나 부득이 장기간 계속하여 복용할 경우에는 의사, 한의사, 치과의사, 약사, 한약사와 상의할 것.]]></PARAGRAPH>\r\n <PARAGRAPH tagName=\"p\" textIndent=\"\" marginLeft=\"\"><! [CDATA[2) 1주 이상 계속하여 복용하지 말 것.]]></PARAGRAPH>\r\n <PARAGRAPH tagName=\"p\" textIndent=\"\" marginLeft=\"\"><! [CDATA[3) 정해진 용법·용량을 잘 지킬 것.]]></PARAGRAPH>\r\n <PARAGRAPH tagName=\"p\" textIndent=\"\" marginLeft=\"\"><! [CDATA[4) 칼륨함유제제, 감초함유제제, 글리시리진산 또는 그 염류 함유제제, 루프게 이뇨제(푸로세미드, 에타크린산) 또는 티아지드계 이뇨제(트리클로르메티아지드)와 병용시 위알도스테론증이나 저칼륨혈증으로 인하여 근병증이 나타나기 쉬우므로 신중히 복용할 것.]]></PARAGRAPH>\r\n <PARAGRAPH tagName=\"p\" textIndent=\"\" marginLeft=\"\"><! [CDATA[5) 다른 한약(생약)제제 등과 함께 복용할 경우에는 함유 생약의 중복에 주의할 것.]]></PARAGRAPH>\r\n </ARTICLE>\r\n <ARTICLE title=\"5. 저장상의 주의사항\">\r\n <PARAGRAPH tagName=\"p\" textIndent=\"\" marginLeft=\"\"><! [CDATA[1) 직사광선을 피하고 되도록 습기가 적은 서늘한 곳에 보관할 것(사용 후 반드시 밀폐 보관할 것.).]]></PARAGRAPH>\r\n <PARAGRAPH tagName=\"p\" textIndent=\"\" marginLeft=\"\"><! [CDATA[2) 어린이의 손이 닿지 않는 곳에 보관할 것.]]></PARAGRAPH>\r\n </ARTICLE>

marginLeft=\\"\\"><! [CDATA[3] 의약품을 원래 용기에서 꺼내어 다른 용기에 보관하는 것은 의약품 오용에 의한 사고 발생이나  
의약품 품질 저하의 원인이 될 수 있으므로 원래의 용기에 넣고 꼭 닫아 보관할 것.]]></PARAGRAPH>\\r\\n

</ARTICLE>\\r\\n </SECTION>\\r\\n</DOC>,  
"PN\_DOC\_DATA": null,  
"MAIN\_ITEM\_INGR": "[M050891]신곡|[M051394]청피|[M051333]조구등|[M050407]맥아|[M040792]황련|[M040538]진  
피|[M040813]후박|[M040548]창출|[M051291]인삼|[M050729]산사|[M040225]복령|[M040006]감초|[M040004]갈근|[M095260]사인|[M210181]내복자",  
"INGR\_NAME": "[M040450]옥수수전분"

},  
{  
"ITEM\_SEQ": "196000001",  
"ITEM\_NAME": "테라사이클린캡셀250밀리그램(염산테트라사이클린)",  
"ENTP\_NAME": "(주)종근당",  
"ITEM\_PERMIT\_DATE": "19600614",  
"CNSGN\_MANUF": null,  
"ETC\_OTC\_CODE": "전문의약품",  
"CHART": "황색의 결정 또는 결정성 가루가 들어 있는 상부는 갈색, 하부는 담화색의 캡슐이다.",  
"BAR\_CODE": "8806433037406,8806433037413,8806433037420",  
"MATERIAL\_NAME": "총량 : 1캡슐 중 280밀리그램|성분명 : 테트라사이클린염산염|분량 : 250|단위 : 밀리그램|규격 : KPI  
성분정보 : |비고 : 역가 (역가 96.5% 기준시 259.07mg)",  
"EE\_DOC\_ID": "https://nedrug.mfds.go.kr/pbp/cmn/pdfDownload/196000001/EE",  
"UD\_DOC\_ID": "https://nedrug.mfds.go.kr/pbp/cmn/pdfDownload/196000001/UD",  
"NB\_DOC\_ID": "https://nedrug.mfds.go.kr/pbp/cmn/pdfDownload/196000001/NB",  
"INSERT\_FILE": "https://nedrug.mfds.go.kr/pbp/cmn/pdfDownload/196000001/II",  
"STORAGE\_METHOD": "차광기밀용기, 실온(1~30°C)보관",  
"VALID\_TERM": "제조일로부터 24 개월",  
"REEXAM\_TARGET": null,  
"REEXAM\_DATE": null,  
"PACK\_UNIT": "",  
"EDI\_CODE": "643303740",  
"DOC\_TEXT": "",  
"PERMIT\_KIND\_NAME": "신고",  
"ENTP\_NO": "1459",  
"MAKE\_MATERIAL\_FLAG": null,  
"NEWDRUG\_CLASS\_NAME": "",  
"INDUTY\_TYPE": "의약품",  
"CANCEL\_DATE": null,  
"CANCEL\_NAME": "정상",  
"CHANGE\_DATE": "20200313",  
"NARCOTIC\_KIND\_CODE": null,  
"GBN\_NAME": "사용상주의사항변경(부작용포함), 2020-03-13/사용상주의사항변경(부작용포함), 2017-09-16/용법용량변경,  
2017-09-16/효능효과변경, 2017-09-16/제품명칭변경, 2008-11-01/저장방법 및 유효기간(사용기간)변경, 2007-06-19/사용  
상주의사항변경(부작용포함), 1994-06-08/용법용량변경, 1994-06-08/효능효과변경, 1994-06-08/사용상주의사항변경(부작용  
포함), 1993-12-03/사용상주의사항변경(부작용포함), 1993-01-01/용법용량변경, 1993-01-01/효능효과변경, 1993-01-01/  
사용상주의사항변경(부작용포함), 1990-10-12/사용상주의사항변경(부작용포함), 1990-03-21/저장방법 및 유효기간(사용기간)변  
경, 1985-03-12/효능효과변경, 1979-02-17/용법용량변경, 1979-02-17/사용상주의사항변경(부작용포함), 1979-02-17/성상  
변경, 1977-05-16/사용상주의사항변경(부작용포함), 1976-01-10/성상변경, 1975-04-29",  
"TOTAL\_CONTENT": "1캡슐 중 280밀리그램",  
"EE\_DOC\_DATA": "<DOC title=\"효능효과\" type=\"EE\">\\r\\n <SECTION title=\"\">\\r\\n <ARTICLE  
title=\"\">\\r\\n <PARAGRAPH tagName=\"p\" textIndent=\"\" marginLeft=\"\"><! [CDATA[○유효균종]]>  
</PARAGRAPH>\\r\\n <PARAGRAPH tagName=\"p\" textIndent=\"\" marginLeft=\"\"><! [CDATA[테트라사이클  
린염산염에 감수성인 리케차, 폐렴미코플라스마, 앵무병클라미디아, 재귀열균, 육아종피막성구균, 트라코마 클라미디아, 연성하감  
균, 콜레라균, 페스트균, 박테로이드, 브루셀라, 대장균, 엔테로박ter 에어로게네스, 인플루엔자균, 클레브시엘라, 연쇄구균, 폐렴  
연쇄구균, 황색포도구균, 임균, 매독트레포네마, 리스테리아 모노사이토제니스, 탄저균, 푸조박테륨, 야토병균]]>  
</PARAGRAPH>\\r\\n <PARAGRAPH tagName=\"p\" textIndent=\"\" marginLeft=\"\"><! [CDATA[○ 적응증]]>  
</PARAGRAPH>\\r\\n <PARAGRAPH tagName=\"p\" textIndent=\"\" marginLeft=\"\"><! [CDATA[발진티푸스,  
발진열, 양충병(쯔쯔가무시병), 큐열, 록키산 홍반열, 리케치아두, 미코플라스마폐렴, 비둘기병, 앵무병, 서해육아종, 성병성립프  
육아종, 재귀열, 연성하감, 콜레라, 페스트, 야생토끼병, 브루셀라증, 매독, 리스테리아증, 탄저, 여드름, 봉입체결막염, 편도염,  
인두염, 후두염, 기관지염, 기관지확장증(감염 시), 폐렴, 폐농양, 유선염, 림프관염, 골수염, 성홍열, 외이도염, 종이염, 부비  
동염, 유양돌기염, 임질, 신우신염, 방광염, 요도염, 자궁내감염, 가스괴저, 와일병, 백일해, 급성눈물주머니염, 치조농양, 뇌농  
양]]></PARAGRAPH>\\r\\n </ARTICLE>\\r\\n </SECTION>\\r\\n</DOC>",  
"UD\_DOC\_DATA": "<DOC title=\"용법용량\" type=\"UD\">\\r\\n <SECTION title=\"\">\\r\\n <ARTICLE  
title=\"\">\\r\\n <PARAGRAPH tagName=\"p\" textIndent=\"\" marginLeft=\"\"><! [CDATA[○ 성인 : 테  
라사이클린염산염으로서 1일 1 g(역가)을 4회 분할 투여한다.]]></PARAGRAPH>\\r\\n <PARAGRAPH tagName=\"p\"  
textIndent=\"\" marginLeft=\"\"><! [CDATA[○ 12세 이상의 소아 : 1일 체중 kg당 25 ~ 50 mg(역가)을 4회 분할

투여한다.]></PARAGRAPH>\r\n <PARAGRAPH tagName=\\"p\\" textIndent=\\"\\\" marginLeft=\\"\\\"><! [CDATA[성인용량을 초과해서는 안 된다. 이 약은 증세가 가라앉고 열이 내린 후에도 24 ~ 48시간은 더 투여하여야 한다. 식품, 유류, 유제품은 이 약의 흡수를 방해하므로 이 약은 식전 1시간 또는 식후 2시간에 투여하여야 한다. 연쇄구균감염증에는 류마티스열이나 사구체신염의 발현을 방지하기 위하여 적어도 10일간 투여를 계속한다.]]></PARAGRAPH>\r\n <PARAGRAPH tagName=\\"p\\" textIndent=\\"\\\" marginLeft=\\"\\\"><! [CDATA[연령, 증상에 따라 적절히 증감한다.]]></PARAGRAPH>\r\n </ARTICLE>\r\n </SECTION>\r\n </DOC>,

"NB\_DOC\_DATA": "<DOC title=\\"사용상의주의사항\\" type=\\"NB\\">\r\n <SECTION title=\\"\\\">\r\n <ARTICLE title=\\"1. 다음 환자에는 투여하지 말 것.\\">\r\n <PARAGRAPH tagName=\\"p\\" textIndent=\\"\\\" marginLeft=\\"\\\"><! [CDATA[1) 이 약 또는 이 약의 구성성분 및 테트라사이클린계 항생물질에 과민반응 환자]]></PARAGRAPH>\r\n <PARAGRAPH tagName=\\"p\\" textIndent=\\"\\\" marginLeft=\\"\\\"><! [CDATA[2) 임부 및 또는 임신하고 있을 가능성이 있는 여성 수유부, 12세 미만 소아 : 영구적 치아변색(황색-회색-갈색)증상이 치아발육기(임신후반기, 영•유아기, 12세 미만의 소아)에 테트라사이클린계 약물을 장기 복용하는 경우에 더욱 흔하게 나타나나 단기간 반복적으로 복용하는 경우에도 관찰된다. 또한 법랑질 형성이상이 보고되었다.]]></PARAGRAPH>\r\n <PARAGRAPH tagName=\\"p\\" textIndent=\\"\\\" marginLeft=\\"\\\"><! [CDATA[또한, 다른 테트라사이클린계 약물과 마찬가지로 이 약은 어떠한 골형성 조직에서도 안정한 칼슘 복합체를 형성한다. 경구용 테트라사이클린 체중 kg당 25 mg을 6시간 간격으로 투여한 경우 미숙아에게서 종아리뼈 성장률이 감소되는 것이 관찰되었다. 이러한 반응은 약물투여를 중단했을 때 회복되는 것으로 나타났다.]]></PARAGRAPH>\r\n <PARAGRAPH tagName=\\"p\\" textIndent=\\"\\\" marginLeft=\\"\\\"><! [CDATA[3) 신부전 환자]]></PARAGRAPH>\r\n <PARAGRAPH tagName=\\"p\\" textIndent=\\"\\\" marginLeft=\\"\\\"><! [CDATA[4) 중증 간기능부전 환자]]></PARAGRAPH>\r\n <PARAGRAPH tagName=\\"p\\" textIndent=\\"\\\" marginLeft=\\"\\\"><! [CDATA[5) 레티노이드 제제(이소트레티노인 등)를 투여 받고 있는 환자]]></PARAGRAPH>\r\n </ARTICLE>\r\n <ARTICLE title=\\"2. 다음 환자에는 신중히 투여할 것.\\">\r\n <PARAGRAPH tagName=\\"p\\" textIndent=\\"\\\" marginLeft=\\"\\\"><! [CDATA[1) 신장애 환자 : 신장애 환자는 테트라사이클린 계열 약물의 상용량에서도 약물의 과잉축적이 나타나 간독성을 일으킬 수 있다. 이러한 경우 용량을 줄이고 장기투여 시에는 약물의 혈청농도를 측정한다. 이 약의 항동화 작용은 BUN을 상승시킨다. 신장애 환자는 BUN 상승에 의해 질소혈증, 인산염과잉혈증, 산증이 나타날 수 있다.]]></PARAGRAPH>\r\n <PARAGRAPH tagName=\\"p\\" textIndent=\\"\\\" marginLeft=\\"\\\"><! [CDATA[2) 이 약을 포함하여 테트라사이클린계 약물을 복용하는 일부 환자들에게서 중증의 화상과 같은 형태로 발현되는 광과민성이 관찰되었다. 직사일광이나 자외선에 노출될 가능성이 있는 환자에게 테트라사이클린계 약물과 관련하여 이러한 반응이 나타날 수 있음을 설명해 주어야 하며, 피부 홍반증상이 처음으로 확인되었을 때 약물의 투여를 중단하고 햇빛 차단도 고려해야 한다.]]></PARAGRAPH>\r\n <PARAGRAPH tagName=\\"p\\" textIndent=\\"\\\" marginLeft=\\"\\\"><! [CDATA[3) 간장애 환자·간독성 또는 신독성 약물을 투여 받고 있는 환자]]></PARAGRAPH>\r\n <PARAGRAPH tagName=\\"p\\" textIndent=\\"\\\" marginLeft=\\"\\\"><! [CDATA[4) 식도통과장애 환자(식도궤양을 일으킬 수 있다)]]></PARAGRAPH>\r\n <PARAGRAPH tagName=\\"p\\" textIndent=\\"\\\" marginLeft=\\"\\\"><! [CDATA[5) 경구섭취가 불량한 환자 또는 비경구영양 환자, 고령자, 전신상태가 나쁜 환자(비타민 K 결핍증상이 나타날 수 있으므로 충분히 관찰한다)]]></PARAGRAPH>\r\n <PARAGRAPH tagName=\\"p\\" textIndent=\\"\\\" marginLeft=\\"\\\"><! [CDATA[6) 알레르기, 천식, 건초열, 두드러기 등 과민성 체질의 병력이 있는 환자(과민반응이 나타날 가능성이 높다)]]></PARAGRAPH>\r\n <PARAGRAPH tagName=\\"p\\" textIndent=\\"\\\" marginLeft=\\"\\\"><! [CDATA[7) 고령자]]></PARAGRAPH>\r\n </ARTICLE>\r\n <ARTICLE title=\\"3. 이상반응\\">\r\n <PARAGRAPH tagName=\\"p\\" textIndent=\\"\\\" marginLeft=\\"\\\"><! [CDATA[1) 간장 : 드물게 AST, ALT의 상승 등이 나타날 수 있다. 과량 또는 장기투여에 의해 간성 담즙물체, 황달, 간염 등의 간장애가 나타날 수 있다.]]></PARAGRAPH>\r\n <PARAGRAPH tagName=\\"p\\" textIndent=\\"\\\" marginLeft=\\"\\\"><! [CDATA[2) 소화기계 : 때때로 속쓰림, 위부압박감, 명치불쾌감, 복부팽만, 식욕부진, 구역, 구토, 복통, 설사, 혀염, 구강염, 위염, 췌장염, 목에 통증, 소장결장염, 모닐리아의 과잉성장에 의한 항문성기주위염이 나타날 수 있다. 드물게 식도염, 식도궤양, 순목소리, 삼킴곤란, 흙모설이 나타날 수 있다. 지속적인 설사 및 대장이상은 위막 성대장염으로 사료되므로 투여를 중단한다.]]></PARAGRAPH>\r\n <PARAGRAPH tagName=\\"p\\" textIndent=\\"\\\" marginLeft=\\"\\\"><! [CDATA[3) 피부 : 드물게 광독성 작용(홍반, 피부부종, 수포형성, 손톱 박리 및 착색), 반구진성발진, 홍반성발진, 가려움, 박탈피부염, 피부착색, 귀두염이 일어날 수 있다.]]></PARAGRAPH>\r\n <PARAGRAPH tagName=\\"p\\" textIndent=\\"\\\" marginLeft=\\"\\\"><! [CDATA[4) 신장 : BUN 상승이 나타날 수 있으며 이는 용량과 관계가 있다. 드물게 급성신부전 또는 신염이 나타날 수 있다.]]></PARAGRAPH>\r\n <PARAGRAPH tagName=\\"p\\" textIndent=\\"\\\" marginLeft=\\"\\\"><! [CDATA[5) 과민반응 : 발열, 두통, 관절통, 발진, 홍반, 두드러기, 가려움, 혈관부종, 아나필락시스, 아나필락시스모양 자반, 기관지경련, 다형상출홍반, 심장막염, 전신홍반루푸스(SLE)의 악화가 나타날 수 있다. 이 약으로 브루셀라증 감염증 치료 시 때때로 아리시헤륵스하이머반응이 나타난다. 포식된 미생물로부터 유리된 발열물질 또는 내독소가 원인으로 여겨지며, 치료 개시 12시간 내지 24시간 내에 발생한다.]]></PARAGRAPH>\r\n <PARAGRAPH tagName=\\"p\\" textIndent=\\"\\\" marginLeft=\\"\\\"><! [CDATA[6) 혈액계 : 백혈구 감소, 과립구 감소, 빈혈, 비전형림프구, 백혈구 증가, 독성과립구 생성, 용혈성 빈혈, 혈소판 감소, 혈소판 감소자색반병, 호중구 감소, 호산구 증가가 나타날 수 있다.]]></PARAGRAPH>\r\n <PARAGRAPH tagName=\\"p\\" textIndent=\\"\\\" marginLeft=\\"\\\"><! [CDATA[7) 비타민 결핍증 : 드물게 비타민 K 결핍증상(저프로트롬빈혈증, 출혈경향 등), 비타민 B군 결핍증상(혀염, 구강염, 식욕부진, 신경염 등)이 나타날 수 있다.]]></PARAGRAPH>\r\n <PARAGRAPH tagName=\\"p\\" textIndent=\\"\\\" marginLeft=\\"\\\"><! [CDATA[8) 장기투여 : 장기 투여에 의하여 갑상선에 현미경적 흑갈색 착색이 나타난다는 보고가 있으나 갑상선의 기능이상은 알려져 있지 않다.]]></PARAGRAPH>\r\n <PARAGRAPH tagName=\\"p\\" textIndent=\\"\\\" marginLeft=\\"\\\"><! [CDATA[9) 기타 : 성인에서 양성 두개내고혈압 유아에서 천문용기가 나타난다는 보고가 있으나 투여를 중지하면 이러한 증상은 없어지나, 영구적인 시력상실의 가능성이 있다. 두통, 어지럼, 구역, 구토, 시력장애, 유두부종, 청각장애, 이명, 근육무력 증후군 등의 증상이 나타날 수 있으므로 이러한 증상이 나타날 경우에는 투여를 중지한다.]]></PARAGRAPH>\r\n </ARTICLE>\r\n <ARTICLE title=\\"4. 일반적 주의\\">\r\n <PARAGRAPH tagName=\\"p\\" textIndent=\\"\\\" marginLeft=\\"\\\"><! [CDATA[1) 이 약의 사용에 있어서 내성균의 발현을 방지하기 위하여 감수성을 확인하고 치료 상 필요한 최소 기간만 투여하는 것이 바람직하다.]]></PARAGRAPH>\r\n <PARAGRAPH tagName=\\"p\\" textIndent=\\"\\\" marginLeft=\\"\\\"><! [CDATA[2) 이 약을 포함한 거의 모든 항생물질에서 간혹 칸디다균을 포함하여 그 약

물에 비감수성인 균주들의 과잉성장이 나타나, 질칸디다염의 빈도가 증가할 수 있다. 포도구균 및 다른 미생물에 의한 균교대감염이 발생할 수 있다. 이러한 환자에 대한 지속적인 관찰이 필수적이다. 내성 균주가 관찰되면 항생물질의 사용을 중단하고 적절한 치료로 대체해야 한다. 드물게 포도구균을 포함한 장내 균교대감염은 생명을 위협할 수 있다.]></PARAGRAPH>\r\n

<PARAGRAPH tagName=\\"p\\" textIndent=\\"\\\" marginLeft=\\"\\\"><! [CDATA[3] 장기 투여할 경우, 조혈기관, 신장 및 간장 등의 기관에 대한 정기적인 실험실적 평가가 이루어져야 한다.]></PARAGRAPH>\r\n <PARAGRAPH tagName=\\"p\\" textIndent=\\"\\\" marginLeft=\\"\\\"><! [CDATA[4] 매독이 함께 있는 것으로 의심되어 성병치료를 할 경우, 암시야 검사(dark-field examination)를 포함하여 적절한 진단 절차를 거쳐야 한다. 어떤 경우이든 최소한 4달 동안은 매달 혈청학적 검사를 해야 한다.]></PARAGRAPH>\r\n <PARAGRAPH tagName=\\"p\\" textIndent=\\"\\\" marginLeft=\\"\\\"><! [CDATA[5] 두통, 어지러움, 시력장애 드물게 청각장애 등이 나타날 수 있으므로 이 약을 투여하는 환자는 가급적이면 자동차운전 등 위험한 기계조작에 종사하지 않도록 주의한다.]></PARAGRAPH>\r\n <PARAGRAPH tagName=\\"p\\" textIndent=\\"\\\" marginLeft=\\"\\\"><! [CDATA[6] 유효기간이 지난 약을 투여할 경우 가역성 신세뇨관 산증이 나타날 수 있다.]></PARAGRAPH>\r\n </ARTICLE>\r\n <ARTICLE title=\\"5. 상호작용\\\">\r\n <PARAGRAPH tagName=\\"p\\" textIndent=\\"\\\" marginLeft=\\"\\\"><! [CDATA[1] INR(국제정상화비율)의 변화 : 이 약을 포함한 항생물질을 항응고제와 동시에 투여 받은 환자에서 항응고 활성의 증가가 보고되었다. 감염성질환(그리고 염증성 과정을 동반한), 환자의 연령과 일반적인 상태는 위험요소가 된다. 비록 이 약과 와파린의 상호작용이 임상시험을 통해 밝혀지지 않았지만 INR 모니터링을 실시하여야 하고, 필요한 경우 경구용 항응고제의 용량을 적절히 조절한다. 항생물질의 일부종류들, 특히 플루오로퀴놀론, 마크로라이드, 사이클린, 코트리목사졸과 일부 세팔로스포린의 경우는 더욱 심하다.]></PARAGRAPH>\r\n <PARAGRAPH tagName=\\"p\\" textIndent=\\"\\\" marginLeft=\\"\\\"><! [CDATA[2] 정균작용을 하는 약물들이 페니실린에 의한 살균작용을 방해할 수 있으므로, 이 약을 페니실린과 병용투여하지 않는 것이 바람직하다.]></PARAGRAPH>\r\n <PARAGRAPH tagName=\\"p\\" textIndent=\\"\\\" marginLeft=\\"\\\"><! [CDATA[3] 테트라사이클린계 약물을 경구용 피임약과 병용투여 할 경우 경구용 피임약의 효과가 저하될 수 있다.]></PARAGRAPH>\r\n <PARAGRAPH tagName=\\"p\\" textIndent=\\"\\\" marginLeft=\\"\\\"><! [CDATA[4] 칼슘, 마그네슘, 알루미늄을 함유하는 제산제 또는 이들 양이온을 함유하는 다른 약물들, 철·아연을 함유하고 있는 제제와 약용탄, 카올린, 펙틴 또는 비스무트(bismuth)염 제제에 의해 테트라사이클린계 약물의 흡수가 저하되어 효과가 저하될 수 있다. 양이온 함유 약물과 병용투여 하는 경우에는 테트라사이클린계 약물의 흡수가 저하되므로 2시간 이상의 간격을 두고 투여한다.]></PARAGRAPH>\r\n <PARAGRAPH tagName=\\"p\\" textIndent=\\"\\\" marginLeft=\\"\\\"><! [CDATA[5] 알코올, 바르비탈계, 카르바마제핀, 페니토인, 리팜피신, 프리미돈은 테트라사이클린의 반감기를 감소시킨다.]></PARAGRAPH>\r\n <PARAGRAPH tagName=\\"p\\" textIndent=\\"\\\" marginLeft=\\"\\\"><! [CDATA[6] 이 약과 메톡시플루란과 병용투여 시 사망에까지 이르는 치명적인 신독성이 보고되어 있다. 만약 두 약물의 병용투여를 고려한다면 철저하게 주의하여야 한다.]></PARAGRAPH>\r\n <PARAGRAPH tagName=\\"p\\" textIndent=\\"\\\" marginLeft=\\"\\\"><! [CDATA[7] 설포요소제 혈당강하약, 인슐린과 병용투여 시 혈당강하작용이 증가하는 경우가 있다.]></PARAGRAPH>\r\n <PARAGRAPH tagName=\\"p\\" textIndent=\\"\\\" marginLeft=\\"\\\"><! [CDATA[8] 디곡신과 병용투여 시 장내세균총의 변화로 인해 디곡신의 생체내이용률이 증가되어 혈청내 디곡신 농도가 증가할 수 있다. 이러한 현상은 테트라사이클린 복용을 중지한 후 몇 개월 후에도 발생할 수 있다.]></PARAGRAPH>\r\n <PARAGRAPH tagName=\\"p\\" textIndent=\\"\\\" marginLeft=\\"\\\"><! [CDATA[9] 간독성 약물과의 병용투여 시 주의한다.]></PARAGRAPH>\r\n <PARAGRAPH tagName=\\"p\\" textIndent=\\"\\\" marginLeft=\\"\\\"><! [CDATA[10] 레티노이드 제제(이소트레티노인 등)와 병용투여 시 두개내고혈압을 일으킬 수 있으므로 병용투여 하지 않는다.]></PARAGRAPH>\r\n <PARAGRAPH tagName=\\"p\\" textIndent=\\"\\\" marginLeft=\\"\\\"><! [CDATA[11] 디다노신과의 병용투여 시 위의 pH 증가로 인한 소화흡수감소가 나타나므로 디다노신과 병용 투여하는 경우에는 가능한 2시간 이상의 간격을 두고 투여한다.]></PARAGRAPH>\r\n <PARAGRAPH tagName=\\"p\\" textIndent=\\"\\\" marginLeft=\\"\\\"><! [CDATA[12] 사이클로스포린과의 병용투여 시 사이클로스포린 독성이 증가할 수 있다.]></PARAGRAPH>\r\n <PARAGRAPH tagName=\\"p\\" textIndent=\\"\\\" marginLeft=\\"\\\"><! [CDATA[13] 테오필린과의 병용투여 시 소화기계 이상반응이 증가할 수 있다.]></PARAGRAPH>\r\n <PARAGRAPH tagName=\\"p\\" textIndent=\\"\\\" marginLeft=\\"\\\"><! [CDATA[14] 메토트렉세이트와의 병용투여 시 메토트렉세이트의 독성이 증가할 수 있다.]></PARAGRAPH>\r\n <PARAGRAPH tagName=\\"p\\" textIndent=\\"\\\" marginLeft=\\"\\\"><! [CDATA[15] 콜레스티라민과의 병용투여 시 테트라사이클린류의 흡수를 감소시킨다.]></PARAGRAPH>\r\n <PARAGRAPH tagName=\\"p\\" textIndent=\\"\\\" marginLeft=\\"\\\"><! [CDATA[16] 이 약은 porfimer sodium 같이 피부의 광과민성을 높이는 약물과의 병용에 의해 광과민반응의 위험이 증가한다.]></PARAGRAPH>\r\n </ARTICLE>\r\n <ARTICLE title=\\"6. 일부 및 수유부에 대한 투여\\\">\r\n <PARAGRAPH tagName=\\"p\\" textIndent=\\"\\\" marginLeft=\\"\\\"><! [CDATA[1] 동물실험 결과 테트라사이클린계 약물은 태반을 통과하여 태자의 조직에서 검출되며 발달단계에 있는 태자에 대해 독성(주로 골격발달 지연과 관련)을 나타낼 수 있으며, 임신 초기에 약물이 투여된 동물에서 배자독성이 확인되었다.]></PARAGRAPH>\r\n <PARAGRAPH tagName=\\"p\\" textIndent=\\"\\\" marginLeft=\\"\\\"><! [CDATA[2] 임신후반기 투여로 인해 태자에 일과성 골발육부전, 치아착색·법랑질 형성부전을 일으킬 수 있다.]></PARAGRAPH>\r\n <PARAGRAPH tagName=\\"p\\" textIndent=\\"\\\" marginLeft=\\"\\\"><! [CDATA[3] 이 약을 포함한 테트라사이클린계 약물이 모유 중으로 이행되므로 수유부에게 투여할 경우 수유를 중지하거나 이 약을 투여하지 않는다.]></PARAGRAPH>\r\n </ARTICLE>\r\n <ARTICLE title=\\"7. 소아에 대한 투여\\\">\r\n <PARAGRAPH tagName=\\"p\\" textIndent=\\"\\\" marginLeft=\\"\\\"><! [CDATA[1] 고령자는 일반적으로 생리기능이 저하되어 있으므로 이상반응이 나타나기 쉽다.]></PARAGRAPH>\r\n <PARAGRAPH tagName=\\"p\\" textIndent=\\"\\\" marginLeft=\\"\\\"><! [CDATA[2] 고령자에서는 비타민 K 결핍에 의한 출혈 경향이 나타날 수 있다.]></PARAGRAPH>\r\n <PARAGRAPH tagName=\\"p\\" textIndent=\\"\\\" marginLeft=\\"\\\"><! [CDATA[3] 고령자에게는 저용량으로 투여를 시작하고 간장, 신장, 심장의 저하된 기능 및 다른 질병이나 치료약물 등을 고려하여 용량선택 시 주의해야 한다. 고령자는 신기능이 저하되어 경우가 많으므로 신기능을 주의 깊게 관찰하고 용량 및 투여간격에 주의한

다.]></PARAGRAPH>\r\n </ARTICLE>\r\n <ARTICLE title=\"9. 임상검사치에의 영향\">\r\n<PARAGRAPH tagName=\"p\" textIndent=\"\" marginLeft=\"\"><![CDATA[1] 테트라사이클린계 약물은 형광법에 의한 혈중 카테콜아민 측정에 간섭하는 것으로 알려져 있다. 즉, 실제보다도 임상검사치가 높게 나타난다.]]></PARAGRAPH>\r\n<PARAGRAPH tagName=\"p\" textIndent=\"\" marginLeft=\"\"><![CDATA[2] 베네딕트시약, 클리니테스트에 의한 요당 검사에서 거짓양성이 나타날 수 있다.]]></PARAGRAPH>\r\n <PARAGRAPH tagName=\"p\" textIndent=\"\" marginLeft=\"\"><![CDATA[3] 이 약은 요중 단백질, 빌리루빈 수치에 영향을 미칠 수 있다.]]></PARAGRAPH>\r\n</ARTICLE>\r\n <ARTICLE title=\"10. 과량투여시의 처치\">\r\n <PARAGRAPH tagName=\"p\"\n textIndent=\"\" marginLeft=\"\"><![CDATA[1] 증상 : 황색 뇨, 요당 감소, 간 및 신실질손상, 구역, 구토, 식도염, 식도궤양, 아나필락시스반응을 비롯한 과민반응이 나타난다. 간손상 및 췌장염이 발생할 수도 있다. 테트라사이클린 분해성분 (Anhydro - 4 - epitetracycline - HCl)이 독성을 일으킬 수 있다(판코니증후군).]]></PARAGRAPH>\r\n<PARAGRAPH tagName=\"p\" textIndent=\"\" marginLeft=\"\"><![CDATA[2] 처치 : 과량 복용한 경우, 약물의 투여를 중단하고 식도궤양을 막기 위하여 물이나 우유로 희석한다. 위세척 및 증상에 따른 치료를 하고 보조요법을 취한다. 제산제 (탄산칼슘, 젖산칼슘, 마그네슘유제, 수산화알루미늄 등)는 구역 및 복통의 증상을 경감시켜줄 수도 있다. 어떤 환자에게는 구토유도 및 설사제의 사용이 약의 흡수를 줄일 수 있다. 투석은 혈청 반감기를 변화시킬 수 있으므로 과량복용 시 처치법으로는 유용하지 않다.]]></PARAGRAPH>\r\n </ARTICLE>\r\n <ARTICLE title=\"11. 적용상의 주의\">\r\n<PARAGRAPH tagName=\"p\" textIndent=\"\" marginLeft=\"\"><![CDATA[복용 시에 식도에 정류하여 붕괴시키거나, 또는 식도궤양을 일으킬 수 있으므로 많은 양의 물과 함께 복용하거나, 똑바로 서거나 앉은 자세로 복용하고, 특히 취침직전의 복용 등에 주의한다.]]></PARAGRAPH>\r\n </ARTICLE>\r\n <ARTICLE title=\"12. 기타\">\r\n<PARAGRAPH tagName=\"p\" textIndent=\"\" marginLeft=\"\"><![CDATA[국내(2001)에서 테트라사이클린에 대해 황색포도구균(63 %), Coagulase 비생성 포도구균(43 %), 엔테로콕쿠스 파이칼리스(81 %), 엔테로콕쿠스 파이키움(23 %), 대장균(59 %), 폐렴간균(30 %), 엔테로박터 클로아카이(30 %), 세라티아 마르세센스(86 %), 아시네토박터(74 %)의 내성이 보고되었다.]]></PARAGRAPH>\r\n </ARTICLE>\r\n</SECTION>\r\n</DOC>,  
"PN\_DOC\_DATA": null,  
"MAIN\_ITEM\_INGR": "[M223235]테트라사이클린염산염",  
"INGR\_NAME": "[M040120]라우릴황산나트륨 | [M081161]크로스포비돈 | [M089598]캡슐 | [M223367]유당수화물 | [M223556]스테아르산마그네슘"  
},  
{  
 "ITEM\_SEQ": "196000002",  
 "ITEM\_NAME": "포리아제",  
 "ENTP\_NAME": "서울약품공업(주)",  
 "ITEM\_PERMIT\_DATE": "19601210",  
 "CNSGN\_MANUF": null,  
 "ETC\_OTC\_CODE": "일반의약품",  
 "CHART": "분말:담황색의 분말\r\n정제:담황색의 분말",  
 "BAR\_CODE": null,  
 "MATERIAL\_NAME": "총량 : | 성분명 : 아스파르길루스배양물|분량 : 90|단위 : 질량백분율|규격 : 별규|성분정보 : |비고 : ",  
 "EE\_DOC\_ID": "https://nedrug.mfds.go.kr/pbp/cmn/pdfDownload/196000002/EE",  
 "UD\_DOC\_ID": "https://nedrug.mfds.go.kr/pbp/cmn/pdfDownload/196000002/UD",  
 "NB\_DOC\_ID": "https://nedrug.mfds.go.kr/pbp/cmn/pdfDownload/196000002/NB",  
 "INSERT\_FILE": "",  
 "STORAGE\_METHOD": " ",  
 "VALID\_TERM": ". ",  
 "REEXAM\_TARGET": null,  
 "REEXAM\_DATE": null,  
 "PACK\_UNIT": "",  
 "EDI\_CODE": null,  
 "DOC\_TEXT": "",  
 "PERMIT\_KIND\_NAME": "허가",  
 "ENTP\_NO": "1288",  
 "MAKE\_MATERIAL\_FLAG": null,  
 "NEWDRUG\_CLASS\_NAME": "",  
 "INDUTY\_TYPE": "의약품",  
 "CANCEL\_DATE": "20200701",  
 "CANCEL\_NAME": "유효기간만료",  
 "CHANGE\_DATE": "20160323",  
 "NARCOTIC\_KIND\_CODE": null,  
 "GBN\_NAME": "효능효과변경, 2016-03-23/용법용량변경, 2016-03-23/사용상주의사항변경(부작용포함), 2016-03-23",  
 "TOTAL\_CONTENT": null,  
 "EE\_DOC\_DATA": "<DOC title=\"효능효과\" type=\"EE\">\r\n <SECTION title=\"\">\r\n <ARTICLE title=\"\">\r\n <PARAGRAPH tagName=\"p\" textIndent=\"0\" marginLeft=\"0\"><![CDATA[(안전성·유 효성을 확인할 수 없음)]]></PARAGRAPH>\r\n </ARTICLE>\r\n </SECTION>\r\n</DOC>",  
 "UD\_DOC\_DATA": "<DOC title=\"용법용량\" type=\"UD\">\r\n <SECTION title=\"\">\r\n <ARTICLE title=\"\">\r\n <PARAGRAPH tagName=\"p\" textIndent=\"0\" marginLeft=\"0\"><![CDATA[(안전성·유

```
효성을 확인할 수 없음)]]></PARAGRAPH>\r\n      </ARTICLE>\r\n      <SECTION title=\"\">\r\n      <ARTICLE title=\"\">\r\n          <PARAGRAPH tagName=\"p\" textIndent=\"\" marginLeft=\"\"><! [CDATA[ (안전성·유효성을 확인할 수 없음)]]></PARAGRAPH>\r\n      </ARTICLE>\r\n      <SECTION>\r\n      <DOC>\r\n          <ARTICLE title=\"\">\r\n              <PARAGRAPH tagName=\"p\" textIndent=\"\" marginLeft=\"\"><! [CDATA[ (안전성·유효성을 확인할 수 없음)]]></PARAGRAPH>\r\n          </ARTICLE>\r\n      </SECTION>\r\n  <PN_DOC_DATA>: null,\r\n  \"MAIN_ITEM_INGR\": \"[M050978]아스파르길루스배양물\",  
  \"INGR_NAME\": null  
>,  
{  
  \"ITEM_SEQ\": \"196000008\",  
  \"ITEM_NAME\": \"다이크로질정(하드로클로로티아지드)\",  
  \"ENTP_NAME\": \"(주)유한양행\",  
  \"ITEM_PERMIT_DATE\": \"19600420\",  
  \"CNSGN_MANUF\": null,  
  \"ETC_OTC_CODE\": \"전문의약품\",  
  \"CHART\": \"등황색의 원형 정제임\",  
  \"BAR_CODE\": \"8806421001600,8806421001617,8806421001624,8806421001631,8806421001648,8806421001655\",  
  \"MATERIAL_NAME\": \"총량 : 1정 (약 95밀리그램)중|성분명 : 히드로클로로티아지드|분량 : 25.0|단위 : 밀리그램|규격 : KP|성분정보 : |비고 :\",  
  \"EE_DOC_ID\": \"https://nedrug.mfds.go.kr/pbp/cmn/pdfDownload/196000008/EE\",  
  \"UD_DOC_ID\": \"https://nedrug.mfds.go.kr/pbp/cmn/pdfDownload/196000008/UD\",  
  \"NB_DOC_ID\": \"https://nedrug.mfds.go.kr/pbp/cmn/pdfDownload/196000008/NB\",  
  \"INSERT_FILE\": \"https://nedrug.mfds.go.kr/pbp/cmn/pdfDownload/196000008/II\",  
  \"STORAGE_METHOD\": \"실온, 건소, 밀폐용기\",  
  \"VALID_TERM\": \"전과 동일\",  
  \"REEXAM_TARGET\": null,  
  \"REEXAM_DATE\": null,  
  \"PACK_UNIT\": \"\",  
  \"EDI_CODE\": \"642100160\",  
  \"DOC_TEXT\": \"\",  
  \"PERMIT_KIND_NAME\": \"신고\",  
  \"ENTP_NO\": \"1329\",  
  \"MAKE_MATERIAL_FLAG\": null,  
  \"NEWDRUG_CLASS_NAME\": \"\",  
  \"INDUTY_TYPE\": \"의약품\",  
  \"CANCEL_DATE\": null,  
  \"CANCEL_NAME\": \"정상\",  
  \"CHANGE_DATE\": \"20190225\",  
  \"NARCOTIC_KIND_CODE\": null,  
  \"GBN_NAME\": \"사용상주의사항변경(부작용포함), 2019-02-25/사용상주의사항변경(부작용포함), 2014-02-09/사용상주의사항변경(부작용포함), 2012-03-02/제품명칭변경, 2008-10-21/저장방법 및 유효기간(사용기간)변경, 2008-04-02/사용상주의사항변경(부작용포함), 1998-01-09/사용상주의사항변경(부작용포함), 1997-02-15/용법용량변경, 1997-02-15/효능효과변경, 1997-02-15/사용상주의사항변경(부작용포함), 1996-01-01/용법용량변경, 1996-01-01/효능효과변경, 1996-01-01/사용상주의사항변경(부작용포함), 1989-12-09/저장방법 및 유효기간(사용기간)변경, 1986-01-09/사용상주의사항변경(부작용포함), 1978-04-10/용법용량변경, 1978-04-10/효능효과변경, 1978-04-10/제품명칭변경, 1977-11-21\",  
  \"TOTAL_CONTENT\": \"1정 (약 95밀리그램)중\",  
  \"EE_DOC_DATA\": \"<DOC title=\"효능효과\" type=\"EE\">\r\n      <SECTION title=\"\">\r\n          <ARTICLE title=\"\">\r\n              <PARAGRAPH tagName=\"p\" textIndent=\"\" marginLeft=\"\"><! [CDATA[&nbsp;]]></PARAGRAPH>\r\n              <PARAGRAPH tagName=\"p\" textIndent=\"\" marginLeft=\"\"><! [CDATA[고혈압(분태성, 신성 등), 악성고혈압, 심성부종(울혈성심부전), 신성부종 간성부종, 월경전진장증에 의한 부종, 부신피질호르몬, 페닐부타존, 에스트로겐에 의한 부종]]></PARAGRAPH>\r\n          </ARTICLE>\r\n      </SECTION>\r\n  <DOC title=\"용법용량\" type=\"UD\">\r\n      <SECTION title=\"\">\r\n          <ARTICLE title=\"\">\r\n              <PARAGRAPH tagName=\"p\" textIndent=\"\" marginLeft=\"\"><! [CDATA[&nbsp;]]></PARAGRAPH>\r\n              <ARTICLE title=\"○ 성인\">\r\n                  <PARAGRAPH tagName=\"p\" textIndent=\"0\" marginLeft=\"2\"><! [CDATA[1. 부종 : 히드로클로로치아짓으로서 1회 25-100mg 1일 1-2회 경구투여한다.]></PARAGRAPH>\r\n                  <PARAGRAPH tagName=\"p\" textIndent=\"0\" marginLeft=\"2\"><! [CDATA[2. 고혈압 : 이 약으로서 1일 25-50mg을 1-2회 분할 투여한다. 다만, 악성고혈압의 경우에는 보통 다른 혈압강하제와 병용투여한다.]></PARAGRAPH>\r\n                  <PARAGRAPH tagName=\"p\" textIndent=\"0\" marginLeft=\"2\"><! [CDATA[3. 월경전진장증 : 이 약으로서 1회 25-50mg 1일 1-2회 투여한다.]></PARAGRAPH>\r\n          </ARTICLE>\r\n      </SECTION>\r\n  <DOC title=\"사용상의주의사항\" type=\"NB\">\r\n      <SECTION title=\"\">\r\n          <ARTICLE title=\"1 다음 환자에는 투여하지 말 것.\">\r\n              <PARAGRAPH tagName=\"p\" textIndent=\"\" marginLeft=\"\"><! [CDATA[1 중증의 간기능장애 환자]]></PARAGRAPH>\r\n              <PARAGRAPH tagName=\"p\" textIndent=\"\" marginLeft=\"\"><! [CDATA[2 무뇨 환자]]></PARAGRAPH>\r\n          </ARTICLE>\r\n      </SECTION>\r\n  <PN_DOC_DATA>: null,
```

tagName=\\"p\\" textIndent=\\"\\\" marginLeft=\\"\\\"><![CDATA[3] 급성 또는 중증의 신부전 환자]]>

</PARAGRAPH>\r\n <PARAGRAPH tagName=\\"p\\" textIndent=\\"\\\" marginLeft=\\"\\\"><![CDATA[4] 저나트륨·저칼륨혈증 환자]]></PARAGRAPH>\r\n <PARAGRAPH tagName=\\"p\\" textIndent=\\"\\\" marginLeft=\\"\\\"><![CDATA[5] 치아짓게 이뇨제 및 그 유사화합물(설폰아미드계)에 과민증 또는 그 병력이 있는 환자]]></PARAGRAPH>\r\n<PARAGRAPH tagName=\\"p\\" textIndent=\\"\\\" marginLeft=\\"\\\"><![CDATA[6] 애디슨병 환자]]></PARAGRAPH>\r\n<PARAGRAPH tagName=\\"p\\" textIndent=\\"\\\" marginLeft=\\"\\\"><![CDATA[7] 고칼슘혈증 환자]]>

</PARAGRAPH>\r\n <PARAGRAPH tagName=\\"p\\" textIndent=\\"\\\" marginLeft=\\"\\\"><![CDATA[8] 이 약은 유당을 함유하고 있으므로, 갈락토오스 불내성(galactose intolerance), Lapp 유당분해효소 결핍증(Lapp lactase deficiency) 또는 포도당-갈락토오스 흡수장애(glucose -galactose malabsorption) 등의 유전적인 문제가 있는 환자에게는 투여하면 안 된다.]]></PARAGRAPH>\r\n </ARTICLE>\r\n <ARTICLE title=\\"2. 다음 환자에는 신중히 투여할 것.\\">\r\n <PARAGRAPH tagName=\\"p\\" textIndent=\\"\\\" marginLeft=\\"\\\"><![CDATA[1] 이 약을 연용하는 환자]]></PARAGRAPH>\r\n <PARAGRAPH tagName=\\"p\\" textIndent=\\"\\\" marginLeft=\\"\\\"><![CDATA[2] 디기탈리스, 당질부신피질호르몬 또는 부신피질자극호르몬의 투여를 받고 있는 환자]]></PARAGRAPH>\r\n<PARAGRAPH tagName=\\"p\\" textIndent=\\"\\\" marginLeft=\\"\\\"><![CDATA[3] 간질환·간기능장애 환자]]>

</PARAGRAPH>\r\n <PARAGRAPH tagName=\\"p\\" textIndent=\\"\\\" marginLeft=\\"\\\"><![CDATA[4] 진행성 간경변 환자(간성 혈수가 나타날 수 있다.)]]></PARAGRAPH>\r\n <PARAGRAPH tagName=\\"p\\" textIndent=\\"\\\" marginLeft=\\"\\\"><![CDATA[5] 심한 관동맥경화증 또는 뇌동맥경화증 환자(급격한 이뇨가 나타날 경우, 급속한 혈장량 감소로 혈액농축을 일으켜 혈전색전증이 나타날 수 있다.)]]></PARAGRAPH>\r\n <PARAGRAPH tagName=\\"p\\" textIndent=\\"\\\" marginLeft=\\"\\\"><![CDATA[6] 부갑상선기능항진증 환자]]></PARAGRAPH>\r\n <PARAGRAPH tagName=\\"p\\" textIndent=\\"\\\" marginLeft=\\"\\\"><![CDATA[7] 염제한요법 환자]]></PARAGRAPH>\r\n<PARAGRAPH tagName=\\"p\\" textIndent=\\"\\\" marginLeft=\\"\\\"><![CDATA[8] 교감신경절제후의 환자(이 약의 혈압강하작용이 증가할 수 있다.)]]></PARAGRAPH>\r\n <PARAGRAPH tagName=\\"p\\" textIndent=\\"\\\" marginLeft=\\"\\\"><![CDATA[9] 설사, 구토 환자]]></PARAGRAPH>\r\n <PARAGRAPH tagName=\\"p\\" textIndent=\\"\\\" marginLeft=\\"\\\"><![CDATA[10] 고령자]]></PARAGRAPH>\r\n <PARAGRAPH tagName=\\"p\\" textIndent=\\"\\\" marginLeft=\\"\\\"><![CDATA[11] 영아(전해질평형실조가 나타나기 쉽다.)]]>

</PARAGRAPH>\r\n <PARAGRAPH tagName=\\"p\\" textIndent=\\"\\\" marginLeft=\\"\\\"><![CDATA[12] 본인 또는 양친이나 형제에 통풍이나 당뇨병이 있는 환자]]></PARAGRAPH>\r\n <PARAGRAPH tagName=\\"p\\" textIndent=\\"\\\" marginLeft=\\"\\\"><![CDATA[13] 이 약은 황색5호(선셋옐로우 FCF, Sunset Yellow FCF)를 함유하고 있으므로 이 성분에 과민하거나 알레르기 병력이 있는 환자에는 신중히 투여한다.]]></PARAGRAPH>\r\n <PARAGRAPH tagName=\\"p\\" textIndent=\\"\\\" marginLeft=\\"\\\"><![CDATA[14] 비흑색종 피부암(NMSC)]]></PARAGRAPH>\r\n<PARAGRAPH tagName=\\"p\\" textIndent=\\"\\\" marginLeft=\\"\\\"><![CDATA[15] 히드로클로로티아지드 노출 누적용량 증가에 따른 비흑색종 피부암(기저세포암, 편평세포암)의 증가 위험이 덴마크 국립 암 레지스트리에 근거한 두 건의 역학연구에서 보고되었다. 히드로클로로티아지드의 광과민 작용은 비흑색종 피부암 기전으로 작용할 수 있다.]]></PARAGRAPH>\r\n<PARAGRAPH tagName=\\"p\\" textIndent=\\"\\\" marginLeft=\\"\\\"><![CDATA[16] 히드로클로로티아지드를 복용하는 환자에게는 비흑색종 피부암 위험에 대한 정보를 제공해야 하고, 정기적으로 피부의 새로운 병변 발생 여부를 확인하고 의심스러운 피부 병변이 발견될 경우 보고하도록 권고해야 한다. 또한 환자에게 피부암 위험을 최소화하기 위해 햇빛이나 UV(자외선) 노출 제한 및 노출되는 경우 적절한 보호와 같은 가능한 예방 조치를 권고해야 한다. 의심되는 피부 병변은 조직 생검을 포함한 검사를 즉시 실시한다. 이전에 비흑색종 피부암 병력이 있는 환자에게는 히드로클로로티아지드의 사용을 재고할 필요가 있다.]]>

</PARAGRAPH>\r\n </ARTICLE>\r\n <ARTICLE title=\\"3. 이상반응\\\">\r\n <PARAGRAPH tagName=\\"p\\" textIndent=\\"\\\" marginLeft=\\"\\\"><![CDATA[1] 대사 : 저칼륨혈증, 저나트륨혈증, 저마그네슘혈증, 저염소혈증성 알칼리증, 고칼슘혈증 등의 전해질평형실조가 나타날 수 있으므로 신중히 투여한다. 또한 고뇨산혈증, 고혈당증이 나타날 수 있으므로 충분히 관찰하고 이상이 인정될 경우에는 감량 또는 휴약 등의 적절한 처치를 한다. 또한 통풍, 콜레스테롤·중성지방상승이 나타날 수 있다.]]></PARAGRAPH>\r\n <PARAGRAPH tagName=\\"p\\" textIndent=\\"\\\" marginLeft=\\"\\\"><![CDATA[2] 혈액 : 드물게 혈소판감소, 백혈구감소, 재생불량성 빈혈, 용혈성 빈혈, 자반 등의 혈액장애가 나타날 수 있으므로 충분히 관찰하고 이상이 인정될 경우에는 투여를 중지한다.]]></PARAGRAPH>\r\n <PARAGRAPH tagName=\\"p\\" textIndent=\\"\\\" marginLeft=\\"\\\"><![CDATA[3] 소화기계 : 때때로 식욕부진, 구역, 구토, 구칼, 복부불쾌감, 변비, 복부선통, 췌장염, 설사, 타액선염, 구강건조, 변비 드물게 위통 등이 나타날 수 있다.]]></PARAGRAPH>\r\n<PARAGRAPH tagName=\\"p\\" textIndent=\\"\\\" marginLeft=\\"\\\"><![CDATA[4] 정신신경계 : 어지러움, 두통, 피로, 졸음, 감정둔화 등이 나타날 수 있다.]]></PARAGRAPH>\r\n <PARAGRAPH tagName=\\"p\\" textIndent=\\"\\\" marginLeft=\\"\\\"><![CDATA[5] 호흡기계 : 드물게 간질성 폐렴, 폐부종이 나타날 수 있으므로 이러한 경우에는 투여를 중지한다.]]></PARAGRAPH>\r\n <PARAGRAPH tagName=\\"p\\" textIndent=\\"\\\" marginLeft=\\"\\\"><![CDATA[6] 순환기계 : 심계항진, 때때로 기립성 저혈압, 드물게 부정맥 등이 나타날 수 있다.]]></PARAGRAPH>\r\n <PARAGRAPH tagName=\\"p\\" textIndent=\\"\\\" marginLeft=\\"\\\"><![CDATA[7] 눈 : 드물게 일시적 시력불선명, 황시 등의 시력장애가 나타날 수 있다. 급성 근시 및 급성 폐쇄각 녹내장이 나타날 수 있다.]]></PARAGRAPH>\r\n <PARAGRAPH tagName=\\"p\\" textIndent=\\"\\\" marginLeft=\\"\\\"><![CDATA[8] 간장 : 드물게 활달, 간염, 급성 담낭염이 나타날 수 있다.]]></PARAGRAPH>\r\n <PARAGRAPH tagName=\\"p\\" textIndent=\\"\\\" marginLeft=\\"\\\"><![CDATA[9] 과민증 : 괴사성 혈관염, 호흡곤란, 발진, 두드러기, 안면홍조, 광과민증, 아나필락시스 등이 나타날 수 있으므로 이러한 경우에는 투여를 중지한다.]]></PARAGRAPH>\r\n <PARAGRAPH tagName=\\"p\\" textIndent=\\"\\\" marginLeft=\\"\\\"><![CDATA[10] 신장 : BUN·크레아티닌상승, 급성 신부전, 간질성 신염 등이 나타날 수 있다.]]></PARAGRAPH>\r\n <PARAGRAPH tagName=\\"p\\" textIndent=\\"\\\" marginLeft=\\"\\\"><![CDATA[11] 기타 : 때때로 권태감, 코막힘, 발기부전, 드물게 전신성 흥반성 루푸스(SLE)의 악화, 고칼슘혈증 등을 수반하는 부갑상선장애, 근경련이 나타날 수 있다. 또한 감각 이상이 나타날 수 있다.]]></PARAGRAPH>\r\n </ARTICLE>\r\n <ARTICLE title=\\"4. 일반적 주의\\\">\r\n <PARAGRAPH tagName=\\"p\\" textIndent=\\"\\\" marginLeft=\\"\\\"><![CDATA[1] 이 약의 이뇨효과는 급격히 나타날 수 있으므로 전해질평형실조, 탈수에 특히 주의하고 저용량에서 투여를 시작하여 천천히 증량한다.]]></PARAGRAPH>\r\n<PARAGRAPH tagName=\\"p\\" textIndent=\\"\\\" marginLeft=\\"\\\"><![CDATA[2] 연용하는 경우에는 전해질평형실조가 나

타날 수 있으므로 정기적으로 검사한다.]></PARAGRAPH>\r\n <PARAGRAPH tagName=\\"p\\" textIndent=\\"\\\" marginLeft=\\"\\\"><! [CDATA[3] 혈압강하작용에 의해 어지러움이 나타날 수 있으므로 고소작업이나 자동차운전 등 위험이 수반되는 기계조작을 하지 않도록 주의한다.]></PARAGRAPH>\r\n <PARAGRAPH tagName=\\"p\\" textIndent=\\"\\\" marginLeft=\\"\\\"><! [CDATA[4] 급성 근시 및 2차 폐쇄각 녹내장: 셀폰아미드계인 히드로클로로티아지드는 급성 일과성 근시 및 급성 폐쇄각 녹내장을 일으킬 수 있다. 시력저하 또는 눈의 통증이 급성 증상으로 나타나며, 일반적으로 약물 개시 후 수 시간 내지 수 주 이내에 발생한다. 급성 폐쇄각 녹내장을 치료하지 않을 경우 영구적으로 시력을 상실할 수 있다. 증상이 나타날 경우 가능한 신속하게 히드로클로로티아지드 투여를 중단한다. 안내압이 조절되지 않을 경우 신속한 의학적 또는 외과적 치료를 고려해야 한다. 폐쇄각 녹내장을 일으키는 위험인자로서 셀폰아미드 또는 페니실린 알레르기 병력 등이 포함될 수 있다.]>

</PARAGRAPH>\r\n </ARTICLE>\r\n <ARTICLE title=\\"5. 상호작용\\">\r\n <PARAGRAPH tagName=\\"p\\" textIndent=\\"\\\" marginLeft=\\"\\\"><! [CDATA[1] 다른 이뇨제(푸로세미드)와 테르페나딘의 병용투여시 QT 연장, 심실성 부정맥을 일으켰다는 보고가 있으므로 이 약과 테르페나딘을 병용투여 하지 않는다. 또한, 이 약과 아스테미졸의 병용투여시 QT 연장, 심실성 부정맥을 일으킬 수 있으므로 병용투여 하지 않는다.]></PARAGRAPH>\r\n <PARAGRAPH tagName=\\"p\\" textIndent=\\"\\\" marginLeft=\\"\\\"><! [CDATA[2] 이 약은 노르에피네프린 등의 혈압상승성 아민에 대한 혈관벽의 반응성을 감소시키고 투보쿠라린 및 그 유사화합물의 마비작용을 증가시킨다는 보고가 있으므로 수술전의 환자에게 이 약을 투여하고 있을 경우에는 일시적으로 투여를 중지하는 등 주의한다.]></PARAGRAPH>\r\n <PARAGRAPH tagName=\\"p\\" textIndent=\\"\\\" marginLeft=\\"\\\"><! [CDATA[3] 바르비탈계 약물, 아편 알칼로이드계 마약과의 병용 또는 음주에 의해 기립성 저혈압이 증가되었다는 보고가 있다.]></PARAGRAPH>\r\n <PARAGRAPH tagName=\\"p\\" textIndent=\\"\\\" marginLeft=\\"\\\"><! [CDATA[4] 혈압강하제(다른 이뇨제, 마취제, 알코올)등의 작용을 증가시킬 수 있다. 또한 ACE 저해제와 병용투여하는 경우에는 혈압강하작용을 증가시킬 수 있으므로 주의한다.]></PARAGRAPH>\r\n <PARAGRAPH tagName=\\"p\\" textIndent=\\"\\\" marginLeft=\\"\\\"><! [CDATA[5] 당질부신피질호르몬 또는 부신피질자극호르몬을 병용투여하는 경우에는 칼륨의 방출이 증가될 수 있으므로 신중히 투여한다.]></PARAGRAPH>\r\n <PARAGRAPH tagName=\\"p\\" textIndent=\\"\\\" marginLeft=\\"\\\"><! [CDATA[6] 이 약 투여중 혈압강하제의 작용이 현저히 감소될 수 있으므로 주의한다.]></PARAGRAPH>\r\n <PARAGRAPH tagName=\\"p\\" textIndent=\\"\\\" marginLeft=\\"\\\"><! [CDATA[7] 디지탈리스의 심장에 대한 작용을 증가시킬 수 있으므로 병용투여하는 경우에는 신중히 투여 한다.]>

</PARAGRAPH>\r\n <PARAGRAPH tagName=\\"p\\" textIndent=\\"\\\" marginLeft=\\"\\\"><! [CDATA[8] 신장을 통한 리튬 배설이 감소되어 리튬에 의한 심독성 및 신경독성이 증가될 수 있으므로 신중히 모니터 하고 용량을 조절한다.]>

</PARAGRAPH>\r\n <PARAGRAPH tagName=\\"p\\" textIndent=\\"\\\" marginLeft=\\"\\\"><! [CDATA[9] 콜레스티라민, 콜레스티풀을 병용투여하는 경우에는 치아짓계 이뇨제의 흡수가 저해될 수 있다.]></PARAGRAPH>\r\n <PARAGRAPH tagName=\\"p\\" textIndent=\\"\\\" marginLeft=\\"\\\"><! [CDATA[10] 비스테로이드성 소염진통제(인도메타신 등)와 병용투여하는 경우에는 치아짓계 이뇨제의 작용이 감소될 수 있다.]></PARAGRAPH>\r\n <PARAGRAPH tagName=\\"p\\" textIndent=\\"\\\" marginLeft=\\"\\\"><! [CDATA[11] 염화칼륨을 병용투여하는 경우에는 이 약에 의해 소장궤양 또는 협착이 나타날 수 있으므로 주의한다.]></PARAGRAPH>\r\n <PARAGRAPH tagName=\\"p\\" textIndent=\\"\\\" marginLeft=\\"\\\"><! [CDATA[12] 고용량의 살리실산계 약물과 병용투여하는 경우에는 종추신경계에 대한 살리실산계 약물의 작용이 증가될 수 있다.]></PARAGRAPH>\r\n <PARAGRAPH tagName=\\"p\\" textIndent=\\"\\\" marginLeft=\\"\\\"><! [CDATA[13] 하제와 병용투여하는 경우에는 칼륨방출을 증가시킬 수 있다.]></PARAGRAPH>\r\n <PARAGRAPH tagName=\\"p\\" textIndent=\\"\\\" marginLeft=\\"\\\"><! [CDATA[14] 부정맥용제인 퀴니딘과 병용투여하는 경우에는 퀴니딘의 베설이 감소될 수 있다.]></PARAGRAPH>\r\n <PARAGRAPH tagName=\\"p\\" textIndent=\\"\\\" marginLeft=\\"\\\"><! [CDATA[15] 빈카민, 에리스로마이신IV, 셀토프라미드와 병용투여하는 경우에는 중증의 저칼륨혈증과 서맥이 나타날 수 있으므로 병용 투여를 피한다.]></PARAGRAPH>\r\n <PARAGRAPH tagName=\\"p\\" textIndent=\\"\\\" marginLeft=\\"\\\"><! [CDATA[16] 메트포르민에 의한 젖산혈증의 위험이 있으므로 혈중크레아티닌치가 남성 1.5mg/dℓ 이상, 여성 1.2mg/dℓ 이상일 경우에는 메트포르민과 이 약을 병용투여하지 않는다.]></PARAGRAPH>\r\n <PARAGRAPH tagName=\\"p\\" textIndent=\\"\\\" marginLeft=\\"\\\"><! [CDATA[17] 이뇨제에 의한 체액감소 환자에게 요오드함유물질을 병용투여하는 경우에는 투여전에 수분을 공급한다.]></PARAGRAPH>\r\n </ARTICLE>\r\n <ARTICLE title=\\"6. 임부 및 수유부에 대한 투여\\">\r\n <PARAGRAPH tagName=\\"p\\" textIndent=\\"\\\" marginLeft=\\"\\\"><! [CDATA[1] 치아짓계 이뇨제는 신생아 또는 영아에서 고빌리루빈혈증, 혈소판감소 등을 일으킬 수 있다. 또한, 이뇨효과에 의해 혈장량 감소, 혈액농축, 자궁·태반혈류량 감소가 나타날 수 있으므로 임신 후기에는 치료상의 유익성이 위험성을 상회한다고 판단되는 경우에만 투여한다.]></PARAGRAPH>\r\n <PARAGRAPH tagName=\\"p\\" textIndent=\\"\\\" marginLeft=\\"\\\"><! [CDATA[2] 이 약은 모유 생성을 억제하고 모유중으로의 이행이 보고되어 있으므로 수유중에는 투여를 피하고 부득이한 경우에는 수유를 중단한다.]></PARAGRAPH>\r\n </ARTICLE>\r\n <ARTICLE title=\\"7. 소아에 대한 투여\\">\r\n <PARAGRAPH tagName=\\"p\\" textIndent=\\"\\\" marginLeft=\\"\\\"><! [CDATA[영아는 전해질평형실조가 나타나기 쉬우므로 신중히 투여한다.]></PARAGRAPH>\r\n </ARTICLE>\r\n <ARTICLE title=\\"8. 고령자에 대한 투여\\">\r\n <PARAGRAPH tagName=\\"p\\" textIndent=\\"\\\" marginLeft=\\"\\\"><! [CDATA[고령자에는 다음 사항을 주의하여 저용량에서 투여를 시작하는 등 환자의 상태를 관찰하면서 신중히 투여한다.]></PARAGRAPH>\r\n <PARAGRAPH tagName=\\"p\\" textIndent=\\"\\\" marginLeft=\\"\\\"><! [CDATA[1] 고령자에서의 급격한 이뇨는 혈장량의 감소를 초래하므로 탈수, 저혈압 등에 의한 기립성 조절장애, 어지러움, 실신 등이 나타날 수 있다.]></PARAGRAPH>\r\n <PARAGRAPH tagName=\\"p\\" textIndent=\\"\\\" marginLeft=\\"\\\"><! [CDATA[2] 특히 심질환 환자 중 부종이 있는 고령자에서의 급격한 이뇨는 급속한 혈장량감소·혈액농축을 초래하여 뇌경색 등의 혈전색전증이 나타날 수 있다.]>

</PARAGRAPH>\r\n <PARAGRAPH tagName=\\"p\\" textIndent=\\"\\\" marginLeft=\\"\\\"><! [CDATA[3] 일반적으로 고령자에서의 과도한 혈압강하는 바람직하지 않다(뇌경색이 나타날 수 있다.).]></PARAGRAPH>\r\n <PARAGRAPH tagName=\\"p\\" textIndent=\\"\\\" marginLeft=\\"\\\"><! [CDATA[4] 고령자에서는 저나트륨혈증, 저칼륨혈증이 나타나기 쉽다.]></PARAGRAPH>\r\n </ARTICLE>\r\n <ARTICLE title=\\"9. 임상검사치에의 영향\\">\r\n <PARAGRAPH tagName=\\"p\\" textIndent=\\"\\\" marginLeft=\\"\\\"><! [CDATA[갑상선장애가 없는 환자의 혈청 단백질결합요오드(PBI)를 저하시킬 수 있다.]></PARAGRAPH>\r\n </ARTICLE>\r\n <ARTICLE title=\\"10. 기타\\">\r\n <PARAGRAPH tagName=\\"p\\" textIndent=\\"\\\" marginLeft=\\"\\\"><! [CDATA[야간에 휴식이 필요한 환자는 야간에 배뇨

를 피하기 위하여 오전중에 투여하는 것이 바람직하다.]></PARAGRAPH>\r\n </ARTICLE>\r\n</SECTION>\r\n</DOC>" ,  
"PN\_DOC\_DATA": null,  
"MAIN\_ITEM\_INGR": "[M223356] 하드로클로로티아지드",  
"INGR\_NAME": "[M040450] 옥수수전분 | [M099784] 황색제5호 | [M223364] 스테아르산마그네슘 | [M223367] 유당수화물 | [M239948] 탈크"  
> ,  
▼ {  
"ITEM\_SEQ": "1960000010",  
"ITEM\_NAME": "페니라민주사(클로르페니라민말레산염)",  
"ENTP\_NAME": "(주)유한양행",  
"ITEM\_PERMIT\_DATE": "19600721",  
"CNSGN\_MANUF": null,  
"ETC\_OTC\_CODE": "전문의약품",  
"CHART": "무색 투명한 액이 충전된 앰플",  
"BAR\_CODE": "8806421025804,8806421025811,8806421025828,8806421025835",  
"MATERIAL\_NAME": "총량 : 이 약 1ml 중, | 성분명 : 클로르페니라민말레산염|분량 : 2|단위 : 밀리그램|규격 : KP|성분정보 : |비고 :",  
"EE\_DOC\_ID": "https://nedrug.mfds.go.kr/pbp/cmn/pdfDownload/196000010/EE",  
"UD\_DOC\_ID": "https://nedrug.mfds.go.kr/pbp/cmn/pdfDownload/196000010/UD",  
"NB\_DOC\_ID": "https://nedrug.mfds.go.kr/pbp/cmn/pdfDownload/196000010/NB",  
"INSERT\_FILE": "https://nedrug.mfds.go.kr/pbp/cmn/pdfDownload/196000010/II",  
"STORAGE\_METHOD": "밀봉용기",  
"VALID\_TERM": "제조일로부터 24 개월",  
"REEXAM\_TARGET": null,  
"REEXAM\_DATE": null,  
"PACK\_UNIT": "",  
"EDI\_CODE": "642102581",  
"DOC\_TEXT": "",  
"PERMIT\_KIND\_NAME": "신고",  
"ENTP\_NO": "1329",  
"MAKE\_MATERIAL\_FLAG": null,  
"NEWDRUG\_CLASS\_NAME": "",  
"INDUTY\_TYPE": "의약품",  
"CANCEL\_DATE": null,  
"CANCEL\_NAME": "정상",  
"CHANGE\_DATE": "20140521",  
"NARCOTIC\_KIND\_CODE": null,  
"GBN\_NAME": "저장방법 및 유효기간(사용기간)변경, 2014-05-21/제품명칭변경, 2008-04-04/저장방법 및 유효기간(사용기간)변경, 2003-01-30/성상변경, 2003-01-30/성상변경, 2000-05-24/사용상주의사항변경(부작용포함), 1990-08-24/사용상주의사항변경(부작용포함), 1990-06-28/사용상주의사항변경(부작용포함), 1989-01-01/용법용량변경, 1989-01-01/효능효과변경, 1989-01-01/저장방법 및 유효기간(사용기간)변경, 1981-05-25/효능효과변경, 1981-05-25/성상변경, 1960-07-21",  
"TOTAL\_CONTENT": "이 약 1ml 중," ,  
"EE\_DOC\_DATA": "<DOC title=\"효능효과\" type=\"EE\">\r\n <SECTION title=\"\">\r\n <ARTICLE title=\"\">\r\n <PARAGRAPH tagName=\"p\" textIndent=\"0\" marginLeft=\"0\"><! [CDATA[고초열, 두드러기, 소양성 피부질환(습진 피부염, 피부소양증, 약진, 곤충자상), 알레르기성비염, 혈관 운동성 비염]]></PARAGRAPH>\r\n </ARTICLE>\r\n </SECTION>\r\n </DOC>",  
"UD\_DOC\_DATA": "<DOC title=\"용법용량\" type=\"UD\">\r\n <SECTION title=\"\">\r\n <ARTICLE title=\"(경구 : 정제)\">\r\n <PARAGRAPH tagName=\"p\" textIndent=\"\" marginLeft=\"\"><! [CDATA[성인 : 말레인산클로르페니라민으로서 1회 2-6mg 1일 2-4회 경구투여한다.]]></PARAGRAPH>\r\n <PARAGRAPH tagName=\"p\" textIndent=\"\" marginLeft=\"\"><! [CDATA[1일 24mg을 초과해서는 안된다.]]></PARAGRAPH>\r\n <PARAGRAPH tagName=\"p\" textIndent=\"\" marginLeft=\"\"><! [CDATA[연령, 증상에 따라 적절히 증감한다.]]></PARAGRAPH>\r\n </ARTICLE>\r\n <ARTICLE title=\"(주사제)\">\r\n <PARAGRAPH tagName=\"p\" textIndent=\"\" marginLeft=\"\"><! [CDATA[성인 : 말레인산클로르페니라민으로서 1회 5-10mg 1일 1-2회 피하, 근육 또는 정맥 주사 한다.]]></PARAGRAPH>\r\n <PARAGRAPH tagName=\"p\" textIndent=\"\" marginLeft=\"\"><! [CDATA[연령, 증상에 따라 적절히 증감한다.]]></PARAGRAPH>\r\n </ARTICLE>\r\n </SECTION>\r\n </DOC>",  
"NB\_DOC\_DATA": "<DOC title=\"사용상주의사항\" type=\"NB\">\r\n <SECTION title=\"\">\r\n <ARTICLE title=\"1. 경고\">\r\n <PARAGRAPH tagName=\"p\" textIndent=\"\" marginLeft=\"\"><! [CDATA[1] 앰플주사제는 용기 절단시 유리파편이 혼입되어, 부작용을 초래할 수 있으므로 사용시 유리파편 혼입이 최소화 될 수 있도록 신중하게 절단사용하되, 특히 어린이, 노약자 사용시에는 각별히 주의할 것.]]></PARAGRAPH>\r\n <PARAGRAPH tagName=\"p\" textIndent=\"\" marginLeft=\"\"><! [CDATA[2] 벤질알코올은 조숙아에게서 치명적인 가쁜 호흡증상과 연관이 있는 것으로 보고되었다.]]></PARAGRAPH>\r\n </ARTICLE>\r\n <ARTICLE title=\"2. 다음 환자에는 투여하지 말 것\">\r\n <PARAGRAPH tagName=\"p\" textIndent=\"\" marginLeft=\"\"><! [CDATA[1] 이 약 또는 유사 화합물에 과민증의 병력이 있는 환자]]></PARAGRAPH>\r\n <PARAGRAPH tagName=\"p\">

textIndent="\\" marginLeft="\\""><! [CDATA[2] 녹내장 환자(항콜린 작용에 의해 안압이 상승되어 녹내장이 악화될 수 있다. )]]></PARAGRAPH>\r\n <PARAGRAPH tagName=\"p\" textIndent=\"\" marginLeft=\"\"><! [CDATA[3] 전립선비대 등 하부요로폐색성 질환 환자]></PARAGRAPH>\r\n <PARAGRAPH tagName=\"p\" textIndent=\"\" marginLeft=\"\"><! [CDATA[4] 미숙아 및 신생아(벤질알코올을 함유하고 있다. )]]></PARAGRAPH>\r\n<PARAGRAPH tagName=\"p\" textIndent=\"\" marginLeft=\"\"><! [CDATA[5] MAO 저해제 투여중인 환자]></PARAGRAPH>\r\n </ARTICLE>\r\n <ARTICLE title=\"3. 다음 환자에는 신중히 투여할 것\">\r\n<PARAGRAPH tagName=\"p\" textIndent=\"\" marginLeft=\"\"><! [CDATA[1] 안내암 상승 환자]]></PARAGRAPH>\r\n <PARAGRAPH tagName=\"p\" textIndent=\"\" marginLeft=\"\"><! [CDATA[2] 갑상선기능항진 환자]]></PARAGRAPH>\r\n <PARAGRAPH tagName=\"p\" textIndent=\"\" marginLeft=\"\"><! [CDATA[3] 협착성소화성궤양 포는 유문십이지장 폐색 환자(항콜린 작용에 의해 평활근의 운동억제, 긴장저하가 일어나 증상이 악화될 수 있다. )]]></PARAGRAPH>\r\n <PARAGRAPH tagName=\"p\" textIndent=\"\" marginLeft=\"\"><! [CDATA[4] 순환기계 질환 환자]]></PARAGRAPH>\r\n <PARAGRAPH tagName=\"p\" textIndent=\"\" marginLeft=\"\"><! [CDATA[5] 고혈압 등 심혈관계 질환 환자]]></PARAGRAPH>\r\n <PARAGRAPH tagName=\"p\" textIndent=\"\" marginLeft=\"\"><! [CDATA[6] 간질 환자]]></PARAGRAPH>\r\n<PARAGRAPH tagName=\"p\" textIndent=\"\" marginLeft=\"\"><! [CDATA[7] 기관지염, 기관지확장증 및 천식 환자]]></PARAGRAPH>\r\n <PARAGRAPH tagName=\"p\" textIndent=\"\" marginLeft=\"\"><! [CDATA[8] 간질환 환자]]></PARAGRAPH>\r\n </ARTICLE>\r\n <ARTICLE title=\"4. 부작용\">\r\n <PARAGRAPH tagName=\"p\" textIndent=\"\" marginLeft=\"\"><! [CDATA[1] 속이 나타날 수 있으므로 충분히 관찰을 하고 청색증, 호흡곤란, 흉부불쾌감, 혈압저하 등이 나타나는 경우에는 투여를 중지하고 적절한 처치를 한다.]]></PARAGRAPH>\r\n<PARAGRAPH tagName=\"p\" textIndent=\"\" marginLeft=\"\"><! [CDATA[2] 경련, 착란이 나타날 수 있으므로 관찰을 충분히 하고 이상이 나타나면 감량 또는 휴약 등 적절한 처치를 한다.]]></PARAGRAPH>\r\n <PARAGRAPH tagName=\"p\" textIndent=\"\" marginLeft=\"\"><! [CDATA[3] 재생불량성빈혈, 무과립구증이 나타날 수 있으므로 혈액검사를 하여 충분히 관찰하고 이상이 인정되는 경우에는 투여를 중지한다.]]></PARAGRAPH>\r\n <PARAGRAPH tagName=\"p\" textIndent=\"\" marginLeft=\"\"><! [CDATA[4] 과민증 : 발진, 광선과민증, 박탈성 피부염, 두드러기, 연축, 근허약, 협조불능이 나타날 수 있다.]]></PARAGRAPH>\r\n <PARAGRAPH tagName=\"p\" textIndent=\"\" marginLeft=\"\"><! [CDATA[5] 정신신경계 : 진정, 졸음, 신경과민, 두통, 초조감, 복시, 어지러움, 이명, 전정장애, 다행증, 정서불안, 히스테리, 진전, 신경염, 협조이상, 감각이상, 무시, 집중력감소, 권태감이 나타날 수 있다.]]></PARAGRAPH>\r\n <PARAGRAPH tagName=\"p\" textIndent=\"\" marginLeft=\"\"><! [CDATA[6] 소화기계 : 구갈, 가슴쓰림, 식욕부진, 소화불량, 구역, 구토, 복통, 변비, 설사 등이 나타날 수 있다.]]></PARAGRAPH>\r\n<PARAGRAPH tagName=\"p\" textIndent=\"\" marginLeft=\"\"><! [CDATA[7] 비뇨기계 : 빈뇨, 배뇨곤란, 요폐, 요저류 등이 나타날 수 있다.]]></PARAGRAPH>\r\n <PARAGRAPH tagName=\"p\" textIndent=\"\" marginLeft=\"\"><! [CDATA[8] 순환기계 : 저혈압, 심계항진, 빈맥, 부정맥, 기외수축, 간염, 활달, 미약맥이 나타날 수 있으며 이러한 증상이 나타나는 경우에는 감량 또는 휴약 등 적절한 처치를 한다.]]></PARAGRAPH>\r\n <PARAGRAPH tagName=\"p\" textIndent=\"\" marginLeft=\"\"><! [CDATA[9] 호흡기계 : 코 또는 기도의 건조, 기관분비액의 점성화, 천명, 코막힘이 나타날 수 있다.]]></PARAGRAPH>\r\n <PARAGRAPH tagName=\"p\" textIndent=\"\" marginLeft=\"\"><! [CDATA[10] 혈액 : 용혈성빈혈, 혈소판감소가 나타날 수 있다.]]></PARAGRAPH>\r\n<PARAGRAPH tagName=\"p\" textIndent=\"\" marginLeft=\"\"><! [CDATA[11] 투여부위 ; 주사부위에 일시적인 자극, 작열감이 나타날 수 있다.]]></PARAGRAPH>\r\n <PARAGRAPH tagName=\"p\" textIndent=\"\" marginLeft=\"\"><! [CDATA[12] 기타 : 오한, 발한이상, 흉통, 피로감, 월경이상이 나타날 수 있다.]]></PARAGRAPH>\r\n </ARTICLE>\r\n <ARTICLE title=\"5. 일반적 주의\">\r\n <PARAGRAPH tagName=\"p\" textIndent=\"\" marginLeft=\"\"><! [CDATA[1] 알코올, 중추신경억제제와 병용투여시 졸음을 유발할 수 있다.]]></PARAGRAPH>\r\n <PARAGRAPH tagName=\"p\" textIndent=\"\" marginLeft=\"\"><! [CDATA[2] 클로르페니라민을 페니토인대사를 억제하여 페니토인 독성을 유발할 수 있다.]]></PARAGRAPH>\r\n </ARTICLE>\r\n <ARTICLE title=\"7. 임부 및 수유부에 대한 투여\">\r\n <PARAGRAPH tagName=\"p\" textIndent=\"\" marginLeft=\"\"><! [CDATA[1] 임부 및 임신하고 있을 가능성이 있는 부인에 대한 안전성이 확립되어 있지 않으므로 치료상의 유익성이 위험성을 상회한다고 판단되는 경우에만 신중히 투여 한다.]]></PARAGRAPH>\r\n <PARAGRAPH tagName=\"p\" textIndent=\"\" marginLeft=\"\"><! [CDATA[2] 이 약이 유즙 분비를 억제하고 모유로 이행될 수 있으므로 수유부에게 투여할 경우에는 치료상의 유익성이 위험성을 상회한다고 판단되는 경우에만 투여 한다.]]></PARAGRAPH>\r\n </ARTICLE>\r\n <ARTICLE title=\"8. 소아에 대한 투여\">\r\n <PARAGRAPH tagName=\"p\" textIndent=\"\" marginLeft=\"\"><! [CDATA[1] 유아 및 소아에 과량투여하면 환각, 흥분, 경련, 사망을 일으킬 수 있으므로 특히 주의한다.]]></PARAGRAPH>\r\n <PARAGRAPH tagName=\"p\" textIndent=\"\" marginLeft=\"\"><! [CDATA[2] 일반적으로 고령자는 생리기능이 저하되어 있으므로 환자의 상태를 관찰하여 신중히 투여해야 한다.]]></PARAGRAPH>\r\n </ARTICLE>\r\n <ARTICLE title=\"10. 과량투여시의 처치\">\r\n <PARAGRAPH tagName=\"p\" textIndent=\"\" marginLeft=\"\"><! [CDATA[1] 클로르페니라민의 치사량은 체중 kg당 25-50mg이다.]]>

"PN\_DOC\_DATA": null,  
"MAIN\_ITEM\_INGR": "[M223211]클로르페니라민말레산염",  
"INGR\_NAME": "[M040220]벤질알코올 [M040534]주사용수"

```
},
{
    "ITEM_SEQ": "196000011",
    "ITEM_NAME": "페니라민정(클로르페니라민말레산염)",
    "ENTP_NAME": "(주)유한양행",
    "ITEM_PERMIT_DATE": "19601010",
    "CNSGN_MANUF": null,
    "ETC_OTC_CODE": "일반의약품",
    "CHART": "미황색의 원형 정제",
    "BAR_CODE": "8806421025705,8806421025712,8806421025729",
    "MATERIAL_NAME": "총량 : 1정(약 95mg) 중|성분명 : 클로르페니라민말레산염|분량 : 2.0|단위 : 밀리그램|규격 : KP|성분정보 : |비고 :",
    "EE_DOC_ID": "https://nedrug.mfds.go.kr/pbp/cmn/pdfDownload/196000011/EE",
    "UD_DOC_ID": "https://nedrug.mfds.go.kr/pbp/cmn/pdfDownload/196000011/UD",
    "NB_DOC_ID": "https://nedrug.mfds.go.kr/pbp/cmn/pdfDownload/196000011/NB",
    "INSERT_FILE": "https://nedrug.mfds.go.kr/pbp/cmn/pdfDownload/196000011/II",
    "STORAGE_METHOD": "실온, 건소, 밀폐용기,",
    "VALID_TERM": "제조일로부터 36 개월",
    "REEXAM_TARGET": null,
    "REEXAM_DATE": null,
    "PACK_UNIT": "",
    "EDI_CODE": "642102570",
    "DOC_TEXT": "",
    "PERMIT_KIND_NAME": "신고",
    "ENTP_NO": "1329",
    "MAKE_MATERIAL_FLAG": null,
    "NEWDRUG_CLASS_NAME": "",
    "INDUTY_TYPE": "의약품",
    "CANCEL_DATE": null,
    "CANCEL_NAME": "정상",
    "CHANGE_DATE": "20190826",
    "NARCOTIC_KIND_CODE": null,
    "GBN_NAME": "사용상주의사항변경(부작용포함), 2019-08-26/효능효과변경, 2019-08-26/사용상주의사항변경(부작용포함), 2017-01-12/용법용량변경, 2017-01-12/효능효과변경, 2017-01-12/제품명칭변경, 2008-03-31/사용상주의사항변경(부작용포함), 1999-01-01/용법용량변경, 1999-01-01/효능효과변경, 1999-01-01/사용상주의사항변경(부작용포함), 1990-08-24/제품명칭변경, 1990-08-24/저장방법 및 유효기간(사용기간)변경, 1986-10-30/저장방법 및 유효기간(사용기간)변경, 1985-12-31/사용상주의사항변경(부작용포함), 1977-10-13/용법용량변경, 1977-10-13/효능효과변경, 1977-10-13/제품명칭변경, 1977-10-13",
    "TOTAL_CONTENT": "1정(약 95mg) 중",
    "EE_DOC_DATA": "<DOC title=\"효능효과\" type=\"EE\">\r\n    <SECTION title=\"\">\r\n        <ARTICLE title=\"\">\r\n            <PARAGRAPH tagName=\"p\" textIndent=\"\" marginLeft=\"\"><![CDATA[고초열(꽃가루 알레르기비염(코염)), 두드러기, 가려움성 피부질환(습진·피부염, 피부가려움증, 악물발진), 알레르기 비염(코염), 혈관운동성 코염, 코감기에 의한 재채기·콧물·기침, 혈관운동성 부기]]></PARAGRAPH>\r\n        </ARTICLE>\r\n    </SECTION>\r\n</DOC>",
    "UD_DOC_DATA": "<DOC title=\"용법용량\" type=\"UD\">\r\n    <SECTION title=\"\">\r\n        <ARTICLE title=\"\">\r\n            <PARAGRAPH tagName=\"p\" textIndent=\"\" marginLeft=\"\"><![CDATA[&nbsp;]]></PARAGRAPH>\r\n            <PARAGRAPH tagName=\"p\" textIndent=\"\" marginLeft=\"\"><![CDATA[성인 : 클로르페니라민말레산염으로서 1회 2 #12316; 6 mg 1일 2 #12316; 4회 경구투여한다.]]]></PARAGRAPH>\r\n            <PARAGRAPH tagName=\"p\" textIndent=\"\" marginLeft=\"\"><![CDATA[1일 24 mg을 초과해서는 안된다.]]></PARAGRAPH>\r\n        </ARTICLE>\r\n    </SECTION>\r\n</DOC>",
    "NB_DOC_DATA": "<DOC title=\"사용상의주의사항\" type=\"NB\">\r\n    <SECTION title=\"\">\r\n        <ARTICLE title=\"1. 다음과 같은 사람은 이 약을 복용하지 말 것.\">\r\n            <PARAGRAPH tagName=\"p\" textIndent=\"\" marginLeft=\"\"><![CDATA[1] 이 약 또는 유사 화합물에 과민반응 병력이 있는 환자]]></PARAGRAPH>\r\n            <PARAGRAPH tagName=\"p\" textIndent=\"\" marginLeft=\"\"><![CDATA[2] 녹내장 환자(항콜린 작용에 의해 안(눈)압이 상승되어 녹내장이 악화될 수 있다]]></PARAGRAPH>\r\n            <PARAGRAPH tagName=\"p\" textIndent=\"\" marginLeft=\"\"><![CDATA[3] 전립선비대 등 하부요로폐색(닫혀서 막힘)성 질환 환자]]></PARAGRAPH>\r\n            <PARAGRAPH tagName=\"p\" textIndent=\"\" marginLeft=\"\"><![CDATA[4] 미숙아 및 신생아]]></PARAGRAPH>\r\n            <PARAGRAPH tagName=\"p\" textIndent=\"\" marginLeft=\"\"><![CDATA[5] MAO 억제제 투여중인 환자]]></PARAGRAPH>\r\n        </ARTICLE>\r\n        <ARTICLE title=\"2. 이 약을 복용(사용)하는 동안 다음의 행위를 하지 말 것.\">\r\n            <PARAGRAPH tagName=\"p\" textIndent=\"\" marginLeft=\"\"><![CDATA[줄음을 유발할 수 있으므로 이 약을 투여중인 환자는 자동차 운전 등 위험한 기계조작을 하지 않도록 주의한다.]]></PARAGRAPH>\r\n        </ARTICLE>\r\n        <ARTICLE title=\"3. 다음과 같은 사람은 이 약을 복용(사용)하기 전에 의사, 치과의사, 약사와 상의할 것.\">\r\n            <PARAGRAPH tagName=\"p\" textIndent=\"\" marginLeft=\"\"><![CDATA[1] 3세 미만 유아]]></PARAGRAPH>\r\n            <PARAGRAPH tagName=\"p\" textIndent=\"\" marginLeft=\"\"><![CDATA[2] 임부 및 수유부]]></PARAGRAPH>\r\n        </ARTICLE>\r\n    </SECTION>\r\n</DOC>
```

textIndent="\\" marginLeft="\\"">><![CDATA[3] 고령자(노인)]]></PARAGRAPH>\r\n <PARAGRAPH  
tagName="p\" textIndent="\\" marginLeft="\\"">><![CDATA[4] 안내압(눈내부 압력)상승 환자]></PARAGRAPH>\r\n <PARAGRAPH tagName="p\" textIndent="\\" marginLeft="\\"">><![CDATA[5] 갑상샘기  
능항진 환자]></PARAGRAPH>\r\n <PARAGRAPH tagName="p\" textIndent="\\" marginLeft="\\"">><![CDATA[6] 협착(좁아짐)성소화성궤양 또는 유문십이지장 폐색(닫혀서 막힘) 환자]></PARAGRAPH>\r\n <PARAGRAPH tagName="p\" textIndent="\\" marginLeft="\\"">><![CDATA[7] 순환계질환 환자]></PARAGRAPH>\r\n <PARAGRAPH tagName="p\" textIndent="\\" marginLeft="\\"">><![CDATA[8] 고혈압 등 심혈관계 질환 환자]></PARAGRAPH>\r\n <PARAGRAPH tagName="p\" textIndent="\\" marginLeft="\\"">><![CDATA[9] 기관지염,  
기관지확장증 및 천식환자]></PARAGRAPH>\r\n <PARAGRAPH tagName="p\" textIndent="\\" marginLeft="\\"">><![CDATA[10] 간질 환자]></PARAGRAPH>\r\n <PARAGRAPH tagName="p\" textIndent="\\" marginLeft="\\"">><![CDATA[11] 간질환 환자]></PARAGRAPH>\r\n <PARAGRAPH tagName="p\" textIndent="\\" marginLeft="\\"">><![CDATA[12] 뇌졸중 병력이 있는 환자]></PARAGRAPH>\r\n <PARAGRAPH tagName="p\" textIndent="\\" marginLeft="\\"">><![CDATA[13] 중증(심한 증상) 관상동맥(심장동맥)  
부전 환자]></PARAGRAPH>\r\n <PARAGRAPH tagName="p\" textIndent="\\" marginLeft="\\"">><![CDATA[14] 발작 병력을 가진 환자]></PARAGRAPH>\r\n </ARTICLE>\r\n <ARTICLE title="4. 다음과 같은  
경우 이 약의 복용을 즉각 중지하고 의사, 치과의사, 약사와 상의할 것. 상담시 가능한한 이 첨부문서를 소지할 것.\"><\r\n <PARAGRAPH tagName="p\" textIndent="\\" marginLeft="\\"">><![CDATA[1] 청색증, 호흡곤란, 흉부불쾌감, 혈압저  
하 등의 쇼크 현상이 나타나는 경우]></PARAGRAPH>\r\n <PARAGRAPH tagName="p\" textIndent="\\" marginLeft="\\"">><![CDATA[2] 경련, 착란 등의 이상이 나타나는 경우]></PARAGRAPH>\r\n <PARAGRAPH tagName="p\" textIndent="\\" marginLeft="\\"">><![CDATA[3] 재생불량성빈혈, 무과립구증 등의 이상이 나타나는 경  
우]></PARAGRAPH>\r\n <PARAGRAPH tagName="p\" textIndent="\\" marginLeft="\\"">><![CDATA[4] 발  
진, 햇빛 노출시 피부 과민반응, 박리(벗겨짐)성 피부염, 두드러기, 연축(뒤집김/수축), 근허약, 협조불능 등의 과민반응이 나타  
나는 경우]></PARAGRAPH>\r\n <PARAGRAPH tagName="p\" textIndent="\\" marginLeft="\\"">><![CDATA[5] 진정, 줄음, 신경과민, 두통, 초조감, 복시(겹보임), 불면, 어지럼, 이명(귀울림), 전정장애(평형기능장애), 다행  
증(이상행복감), 정서불안, 히스테리, 진전(떨림), 신경염, 협조이상, 감각이상, 무시, 집중력감소, 권태감 등의 정신신경계 이상  
이 나타나는 경우]></PARAGRAPH>\r\n <PARAGRAPH tagName="p\" textIndent="\\" marginLeft="\\"">><![CDATA[6] 구갈(목마름), 가슴쓰림, 식욕부진, 소화불량, 구역, 구토, 복통(배아픔), 변비, 설사 등의 소화기계 이상이 나타나  
는 경우]></PARAGRAPH>\r\n <PARAGRAPH tagName="p\" textIndent="\\" marginLeft="\\"">><![CDATA[7] 빈뇨, 배뇨(소변을 눔)곤란, 요폐(소변축적), 요저류(고임) 등의 비뇨기계 이상이 나타나는 경우]></PARAGRAPH>\r\n <PARAGRAPH tagName="p\" textIndent="\\" marginLeft="\\"">><![CDATA[8] 저혈압,  
심계항진(두근거림), 빈맥(빠른맥), 부정맥, 기외수축(조기수축), 간염, 황달, 미약맥(주사제에 한함) 등의 순환기계 이상이 나타  
나는 경우]></PARAGRAPH>\r\n <PARAGRAPH tagName="p\" textIndent="\\" marginLeft="\\"">><![CDATA[9] 코 또는 기도의 건조, 기관분비액의 점성화, 천명(숨을 짹쌕거림), 코막힘 등의 호흡기계 이상이 나타나는 경우]></PARAGRAPH>\r\n <PARAGRAPH tagName="p\" textIndent="\\" marginLeft="\\"">><![CDATA[10] 용혈성  
(적혈구 파괴성)빈혈, 혈소판감소 등의 혈액 이상이 나타나는 경우]></PARAGRAPH>\r\n </ARTICLE>\r\n <ARTICLE title="5. 기타 이 약의 복용시 주의할 사항.\"><\r\n <PARAGRAPH tagName="p\" textIndent="\\" marginLeft="\\"">><![CDATA[1] 알코올, 중추신경억제제 복용(함께 복용) 시 줄음을 유발할 수 있다.]></PARAGRAPH>\r\n <PARAGRAPH tagName="p\" textIndent="\\" marginLeft="\\"">><![CDATA[2] 클로르페  
니라민은 페니토인대사를 억제하여 페니토인 독성을 유발할 수 있다.]></PARAGRAPH>\r\n <PARAGRAPH tagName="p\" textIndent="\\" marginLeft="\\"">><![CDATA[3] 클로르페니라민의 치사량은 체중 kg당 25 ~ 50 mg  
이다. 증상으로는 진정, 중추신경계 비정상적 자극, 중독성 정신병, 경련, 무호흡, 정신착란, 항콜린 효과, 실조증, 부정맥을 비  
롯한 심혈관계 허탈증 등이 나타날 수 있으며 이때에는 토근시럽을 이용해 구토를 유발시키거나 위세척을 한다.]></PARAGRAPH>\r\n </ARTICLE>\r\n <ARTICLE title="6. 저장상의 주의사항\"><\r\n <PARAGRAPH tagName="p\" textIndent="\\" marginLeft="\\"">><![CDATA[1] 어린이의 손이 닿지 않는 곳에 보관할 것.]></PARAGRAPH>\r\n <PARAGRAPH tagName="p\" textIndent="\\" marginLeft="\\"">><![CDATA[2] 의약품을  
원래 용기에서 꺼내어 다른 용기에 보관하는 것은 의약품 오용(잘못 사용)에 따른 사고 발생이나 의약품 품질 저하의 원인이 될 수  
있으므로 원래의 용기에 넣고 꼭 닫아 보관할 것.]></PARAGRAPH>\r\n </ARTICLE>\r\n </SECTION>\r\n </DOC>

{

{

"ITEM\_SEQ": "196100001",  
"ITEM\_NAME": "해로세친주(1000밀리그램)(클로람페니콜나트륨숙시네이트)",  
"ENTP\_NAME": "(주)종근당",  
"ITEM\_PERMIT\_DATE": "19611228",  
"CNSGN\_MANUF": null,  
"ETC\_OTC\_CODE": "전문의약품",  
"CHART": "본품은 백색의 분말 주사제다.",

"BAR\_CODE": "8806433042103",  
"MATERIAL\_NAME": "총량 : 1 바이알 중|성분명 : 클로람페니콜나트륨숙시네이트|분량 : 1000|단위 : 밀리그램|규격 : KP|  
성분정보 : |비고 : 역가",  
"EE\_DOC\_ID": "https://nedrug.mfds.go.kr/pbp/cmn/pdfDownload/196100001/EE",  
"UD\_DOC\_ID": "https://nedrug.mfds.go.kr/pbp/cmn/pdfDownload/196100001/UD",  
"NB\_DOC\_ID": "https://nedrug.mfds.go.kr/pbp/cmn/pdfDownload/196100001/NB",  
"INSERT\_FILE": "",  
"STORAGE\_METHOD": "밀봉용기에 넣어 건냉암소 보관",  
"VALID\_TERM": "제조일로부터 36 개월",  
"REEXAM\_TARGET": null,  
"REEXAM\_DATE": null,  
"PACK\_UNIT": "",  
"EDI\_CODE": null,  
"DOC\_TEXT": "",  
"PERMIT\_KIND\_NAME": "신고",  
"ENTP\_NO": "1459",  
"MAKE\_MATERIAL\_FLAG": null,  
"NEWDRUG\_CLASS\_NAME": "",  
"INDUTY\_TYPE": "의약품",  
"CANCEL\_DATE": "20210119",  
"CANCEL\_NAME": "취하",  
"CHANGE\_DATE": "20080627",  
"NARCOTIC\_KIND\_CODE": null,  
"GBN\_NAME": "사용상주의사항변경(부작용포함), 2008-06-27/제품명칭변경, 2008-04-10/사용상주의사항변경(부작용포함), 1994-06-28/용법용량변경, 1994-06-28/효능효과변경, 1994-06-28/사용상주의사항변경(부작용포함), 1993-01-01/용법용량변경, 1993-01-01/효능효과변경, 1993-01-01/효능효과변경, 1988-07-27/저장방법 및 유효기간(사용기간)변경, 1985-03-12/사용상주의사항변경(부작용포함), 1977-10-14/용법용량변경, 1977-10-14/효능효과변경, 1977-10-14",  
"TOTAL\_CONTENT": "1 바이알 중",  
"EE\_DOC\_DATA": "<DOC title=\"효능효과\" type=\"EE\">\r\n<SECTION title=\"\">\r\n<ARTICLE title=\"\">\r\n<PARAGRAPH tagName=\"p\" textIndent=\"\" marginLeft=\"\"><![CDATA[&nbsp;]]></PARAGRAPH>\r\n</ARTICLE>\r\n<ARTICLE title=\"○ 유효균종\">\r\n<PARAGRAPH tagName=\"p\" textIndent=\"\" marginLeft=\"\"><![CDATA[장티푸스균, 리케차, 인플루엔자균]]></PARAGRAPH>\r\n</ARTICLE>\r\n<ARTICLE title=\"○ 적응증\">\r\n<PARAGRAPH tagName=\"p\" textIndent=\"\" marginLeft=\"\"><![CDATA[장티푸스, 리케차증, 인플루엔자균에 의한 중증의 감염증]]></PARAGRAPH>\r\n</ARTICLE>\r\n</SECTION>\r</DOC>",  
"UD\_DOC\_DATA": "<DOC title=\"용법용량\" type=\"UD\">\r\n<SECTION title=\"\">\r\n<ARTICLE title=\"\">\r\n<PARAGRAPH tagName=\"p\" textIndent=\"\" marginLeft=\"\"><![CDATA[&nbsp;]]></PARAGRAPH>\r\n<PARAGRAPH tagName=\"p\" textIndent=\"\" marginLeft=\"\"><![CDATA[○ 성인 : 클로람페니콜로서 1회 0.5~1.0g(역가) 1일 2회 정맥주사한다.]]></PARAGRAPH>\r\n<PARAGRAPH tagName=\"p\" textIndent=\"\" marginLeft=\"\"><![CDATA[○ 소아 : 1일 체중 Kg당 15~25mg(역가)을 2회 분할 정맥주사한다.]]></PARAGRAPH>\r\n<PARAGRAPH tagName=\"p\" textIndent=\"\" marginLeft=\"\"><![CDATA[10% 용액으로 1분 이상에 걸쳐 천천히 주사한다.]]></PARAGRAPH>\r\n<PARAGRAPH tagName=\"p\" textIndent=\"\" marginLeft=\"\"><![CDATA[연령, 증상에 따라 적절히 증감한다.]]></PARAGRAPH>\r\n</ARTICLE>\r\n</SECTION>\r</DOC>",  
"NB\_DOC\_DATA": "<DOC title=\"사용상주의사항\" type=\"NB\">\r\n<SECTION title=\"\">\r\n<ARTICLE title=\"1. 경고\">\r\n<PARAGRAPH tagName=\"p\" textIndent=\"\" marginLeft=\"\"><![CDATA[1] 이 약은 독성이 적은 다른 항생물질이 효과가 없거나 금기로 되어 있을 경우에만 사용한다.]></PARAGRAPH>\r\n<PARAGRAPH tagName=\"p\" textIndent=\"\" marginLeft=\"\"><![CDATA[2] 이 약의 단기전신투여 또는 장기국소적 용 시 중증의 또는 치명적인 혈액장애(재생불량성빈혈, 저형성빈혈, 혈소판 감소, 과립구 감소 등)가 나타날 수 있다. 혈액 검사가 말초 혈액의 변화는 감지할 수 있지만 비가역적 재생불량성빈혈의 발생을 예측하는데 도움이 되지 않는다.]></PARAGRAPH>\r\n<PARAGRAPH tagName=\"p\" textIndent=\"\" marginLeft=\"\"><![CDATA[3] 조산아와 신생아에 과량투여 시 중증의 그리고 치명적인 화색증후군이 보고되었다. 출생 후 48시간에 이 약을 투여한 경우 가장 흔하게 나타났으나, 2세의 영아 그리고 분만 중에 이 약을 투여한 산모에서 태어난 신생아에도 발생할 수 있다.]></PARAGRAPH>\r\n<ARTICLE title=\"2. 다음 환자에는 투여하지 말 것.\">\r\n<PARAGRAPH tagName=\"p\" textIndent=\"\" marginLeft=\"\"><![CDATA[1] 이 약에 과민반응 및 독성증상의 병력이 있는 환자]]></PARAGRAPH>\r\n<PARAGRAPH tagName=\"p\" textIndent=\"\" marginLeft=\"\"><![CDATA[2] 조혈기능이 저하된 환자, 골수 억제성 약물 투여 환자 및 혈액 장애 환자(재생불량성빈혈, 범골수병증, 용혈성 황달 등)]]></PARAGRAPH>\r\n<PARAGRAPH tagName=\"p\" textIndent=\"\" marginLeft=\"\"><![CDATA[3] 급성간헐 포르피린증 환자]]></PARAGRAPH>\r\n<PARAGRAPH tagName=\"p\" textIndent=\"\" marginLeft=\"\"><![CDATA[4] 중증 간기능장애 환자]]></PARAGRAPH>\r\n<PARAGRAPH tagName=\"p\" textIndent=\"\" marginLeft=\"\"><![CDATA[5] 신생아 및 미숙아]]></PARAGRAPH>\r\n<PARAGRAPH tagName=\"p\" textIndent=\"\" marginLeft=\"\"><![CDATA[6] 입부, 수유부 및 수유기의 영아]]></PARAGRAPH>\r\n<PARAGRAPH tagName=\"p\" textIndent=\"\" marginLeft=\"\"><![CDATA[7] 정맥염 환자]]></PARAGRAPH>\r\n<PARAGRAPH tagName=\"p\" textIndent=\"\" marginLeft=\"\"><![CDATA[8] 리도카인 등의 아닐리드계 국소마취제에 과민반응의 병력이 있는 환자]]></PARAGRAPH>\r\n<PARAGRAPH tagName=\"p\" textIndent=\"\" marginLeft=\"\">

marginLeft=\\"\\"><![CDATA[9] 감기, 독감 또는 세균감염의 예방 목적으로 투여하는 경우]]></PARAGRAPH>\r\n</ARTICLE>\r\n <ARTICLE title=\"3. 다음 환자에는 신중히 투여할 것.\">\r\n <PARAGRAPH tagName=\"p\" textIndent=\"\\\" marginLeft=\"\\\"><![CDATA[1] 대사기능이 미숙한 소아]></PARAGRAPH>\r\n<PARAGRAPH tagName=\"p\" textIndent=\"\\\" marginLeft=\"\\\"><![CDATA[2] 간장애, 신장애 환자]></PARAGRAPH>\r\n <PARAGRAPH tagName=\"p\" textIndent=\"\\\" marginLeft=\"\\\"><![CDATA[3] 경구섭취가 불량한 환자 또는 비경구영양 환자, 전신상태가 나쁜 환자, 고령자(비타민 K 결핍 증상이 나타날 수 있으므로 충분히 관찰한다.)]></PARAGRAPH>\r\n <PARAGRAPH tagName=\"p\" textIndent=\"\\\" marginLeft=\"\\\"><![CDATA[4] 포도당 분해효소(G-6-PD) 결핍 환자]]></PARAGRAPH>\r\n </ARTICLE>\r\n <ARTICLE title=\"4. 이상반응\">\r\n <PARAGRAPH tagName=\"p\" textIndent=\"\\\" marginLeft=\"\\\"><![CDATA[1] 혈액계 : 드물게 백혈구 감소, 비가역적 범혈구 감소 또는 재생불량성빈혈, 과립구 감소, 무과립구증, 혈소판 감소, 혈소판 감소 자색반, 망상적혈구 감소, 빈혈, 적혈구 감소 등이 나타날 수 있으므로, 혈액검사를 하는 등 충분히 관찰하여 혈액에 이상반응이 나타난 경우에는 투여를 중지한다.]></PARAGRAPH>\r\n <PARAGRAPH tagName=\"p\" textIndent=\"\\\" marginLeft=\"\\\"><![CDATA[2] 소화기계 : 위장장애(트림, 가는 배변), 미각이상, 구강건조, 때때로 위부압박감, 구역, 구토, 구강염, 설염, 물은 변, 설사, 장염 등이 나타날 수 있다. 이러한 증상이 나타날 경우에는 투여를 중지한다.]></PARAGRAPH>\r\n <PARAGRAPH tagName=\"p\" textIndent=\"\\\" marginLeft=\"\\\"><![CDATA[3] 정신신경계 : 두통, 우울, 착란, 섬망, 시신경염 또는 말초신경염이 나타날 수 있으므로 충분히 관찰하여 시력이상, 시력저하, 중심암점, 사지 저림 또는 이상감 등이 나타날 경우에는 투여를 중지한다. 시력저하는 투여중지 후 회복될 수 있다.]></PARAGRAPH>\r\n <PARAGRAPH tagName=\"p\" textIndent=\"\\\" marginLeft=\"\\\"><![CDATA[4] 과민반응 : 고열, 피부반점, 수포성발진, 맥관부종, 두드러기, 기타 과민반응, 장티푸스 치료 중 야리시헤Lexus하이며 반응이 나타날 수 있으므로 이러한 증상이 나타날 경우에는 투여를 중지한다.]></PARAGRAPH>\r\n <PARAGRAPH tagName=\"p\" textIndent=\"\\\" marginLeft=\"\\\"><![CDATA[5] 회색 증후군이 나타날 경우에는 투여를 중지한다.]></PARAGRAPH>\r\n <PARAGRAPH tagName=\"p\" textIndent=\"\\\" marginLeft=\"\\\"><![CDATA[6] 간장 : 드물게 간장애가 나타날 수 있다.]></PARAGRAPH>\r\n <PARAGRAPH tagName=\"p\" textIndent=\"\\\" marginLeft=\"\\\"><![CDATA[7] 균교대증 : 이 약의 투여로 비감수성균 및 진균의 성장이 나타날 수 있다. 이러한 경우에는 투여를 중지하고 적절한 처치를 한다.]></PARAGRAPH>\r\n <PARAGRAPH tagName=\"p\" textIndent=\"\\\" marginLeft=\"\\\"><![CDATA[8] 비타민 결핍증 : 드물게 비타민 K 결핍증상(저프로트롬빈혈증, 출혈경향 등), 비타민 B군 결핍증상(설염, 구강염, 식욕부진, 신경염 등)이 나타날 수 있다.]></PARAGRAPH>\r\n </ARTICLE>\r\n <ARTICLE title=\"5. 일반적 주의\">\r\n <PARAGRAPH tagName=\"p\" textIndent=\"\\\" marginLeft=\"\\\"><![CDATA[1] 이 약의 사용에 있어서 내성균의 발현을 방지하기 위하여 감수성을 확인하고 치료 상 필요한 최소 기간만 투여하는 것이 바람직하다.]></PARAGRAPH>\r\n <PARAGRAPH tagName=\"p\" textIndent=\"\\\" marginLeft=\"\\\"><![CDATA[2] 가능한 반복 투여를 피한다.]></PARAGRAPH>\r\n <PARAGRAPH tagName=\"p\" textIndent=\"\\\" marginLeft=\"\\\"><![CDATA[3] 정기적으로 간기능, 신기능, 혈액 등의 검사를 하고 이상이 있을 경우에는 투여를 중지한다.]></PARAGRAPH>\r\n </ARTICLE>\r\n <ARTICLE title=\"6. 상호작용\">\r\n <PARAGRAPH tagName=\"p\" textIndent=\"\\\" marginLeft=\"\\\"><![CDATA[1] 골수억제작용이 증강될 수 있으므로 골수억제를 일으킬 수 있는 약 또는 방사선 요법과 병용하지 않는다.]></PARAGRAPH>\r\n <PARAGRAPH tagName=\"p\" textIndent=\"\\\" marginLeft=\"\\\"><![CDATA[2] 이 약은 경구용 혈당강하제(클로르프파미드, 툴부타미드), 인슐린, 페노바르비탈, 타크로리무스의 분해를 억제하여 이 약들의 효과가 증강될 수 있으므로 용량감소가 필요하다.]></PARAGRAPH>\r\n <PARAGRAPH tagName=\"p\" textIndent=\"\\\" marginLeft=\"\\\"><![CDATA[3] 이 약은 정균작용을 하는 약으로서 페니실린, 세팔로스포린, 테트라사이클린, 에리스로마이신, 폴리믹신 B, 반코마이신, 살피디아진 같은 항생물질의 살균작용을 방해하므로 병용투여하지 않는다.]></PARAGRAPH>\r\n <PARAGRAPH tagName=\"p\" textIndent=\"\\\" marginLeft=\"\\\"><![CDATA[4] 바르비탈류(페노바르비탈, 페노바르비톤), 리팜피신은 이 약의 분해를 촉진시켜 효과를 감약시킬 수 있다.]></PARAGRAPH>\r\n <PARAGRAPH tagName=\"p\" textIndent=\"\\\" marginLeft=\"\\\"><![CDATA[5] 혈장 프로트롬빈의 활성을 저하시키므로 항응고제의 치료를 받는 환자는 항응고제의 용량을 감소시켜야 한다.]></PARAGRAPH>\r\n <PARAGRAPH tagName=\"p\" textIndent=\"\\\" marginLeft=\"\\\"><![CDATA[6] 빈혈 치료 시 이 약은 철제제, 비타민 B<sub>12</sub> 또는 엽산의 작용을 방해할 수 있다.]></PARAGRAPH>\r\n <PARAGRAPH tagName=\"p\" textIndent=\"\\\" marginLeft=\"\\\"><![CDATA[7] 메토트렉세이트와 병용투여 시 메토트렉세이트의 독성이 증가될 수 있다.]></PARAGRAPH>\r\n <PARAGRAPH tagName=\"p\" textIndent=\"\\\" marginLeft=\"\\\"><![CDATA[8] 파라세타몰과 병용투여 시 이 약의 반감기가 연장될 수 있다.]></PARAGRAPH>\r\n <PARAGRAPH tagName=\"p\" textIndent=\"\\\" marginLeft=\"\\\"><![CDATA[9] 이 약은 경구 피임약과 병용투여 시 피임 효과를 방해할 수 있다.]></PARAGRAPH>\r\n <PARAGRAPH tagName=\"p\" textIndent=\"\\\" marginLeft=\"\\\"><![CDATA[10] 이 약은 시클로포스파미드의 활성대사물의 생성을 억제시켜 효과를 감약시킬 수 있다.]></PARAGRAPH>\r\n <PARAGRAPH tagName=\"p\" textIndent=\"\\\" marginLeft=\"\\\"><![CDATA[11] 이 약은 사이클로스포린의 대사를 저해하여 사이클로스포린의 혈중농도를 상승시킬 수 있다.]></PARAGRAPH>\r\n <PARAGRAPH tagName=\"p\" textIndent=\"\\\" marginLeft=\"\\\"><![CDATA[12] 페니토인과 병용투여 시 이 약의 혈중 농도가 상승 또는 감소하고 페니토인의 약효는 증가한다.]></PARAGRAPH>\r\n </ARTICLE>\r\n <ARTICLE title=\"7. 임부 및 수유부에 대한 투여\">\r\n <PARAGRAPH tagName=\"p\" textIndent=\"\\\" marginLeft=\"\\\"><![CDATA[1] 동물실험(토끼)에서 유·조산, 태자의 생존율저하, 기형발생 등 태자독성이 보고되어 있다.]></PARAGRAPH>\r\n <PARAGRAPH tagName=\"p\" textIndent=\"\\\" marginLeft=\"\\\"><![CDATA[2] 모유 또는 태아에 이행되어 회색증후군, 청색증, 조혈기계 이상 및 골수억제를 초래할 수 있으므로 임부 또는 임신하고 있을 가능성이 있는 여성 및 수유부에는 투여하지 않는다.]></PARAGRAPH>\r\n </ARTICLE>\r\n <ARTICLE title=\"8. 신생아 및 미숙아에 대한 투여\">\r\n <PARAGRAPH tagName=\"p\" textIndent=\"\\\" marginLeft=\"\\\"><![CDATA[신생아 및 미숙아는 간 및 신장의 약물배설기전이 미숙하여 약물의 과잉축적으로 회색증후군(수유 실패, 피부팽창, 구토, 설사, 피부창백, 저체온증, 허탈, 호흡곤란, 호흡정지, 사망 등)이 나타날 수 있으므로 투여하지 않는 다.]></PARAGRAPH>\r\n </ARTICLE>\r\n <ARTICLE title=\"9. 고령자에의 투여\">\r\n <PARAGRAPH tagName=\"p\" textIndent=\"\\\" marginLeft=\"\\\"><![CDATA[고령자에는 다음에 주의하여 환자의 상태를 관찰하면서 용량 및 투여간격을 조절한다.]></PARAGRAPH>\r\n <PARAGRAPH tagName=\"p\" textIndent=\"\\\" marginLeft=\"\\\">

marginLeft=\"\"><![CDATA[1] 생리기능이 저하되어 있어 이상반응이 나타나기 쉽다.]]></PARAGRAPH>\r\n<PARAGRAPH tagName=\"p\" textIndent=\"\" marginLeft=\"\"><![CDATA[2] 비타민 K 결핍으로 출혈경향이 나타날 수 있다.]]></PARAGRAPH>\r\n</ARTICLE>\r\n<ARTICLE title=\"10. 과량투여시의 처치\">\r\n<PARAGRAPH tagName=\"p\" textIndent=\"\" marginLeft=\"\"><![CDATA[1] 증상 : 과량투여 시 아나필락시를 포함한 과민 반응, 구역, 구토, 대사성 산증, 저혈압, 저체온증, 복부팽창이 나타날 수 있다.]]></PARAGRAPH>\r\n<PARAGRAPH tagName=\"p\" textIndent=\"\" marginLeft=\"\"><![CDATA[2] 처치 : 아나필락시의 경우 항히스타민 및 에피네프린 투여, 산소호흡, 기도 유지, 정맥으로 체액공급이 증상에 따라 필요하다. 혈액투석이 순환 혈중의 클로람페니콜을 제거하는데 도움이 될 수 있다.]]></PARAGRAPH>\r\n</ARTICLE>\r\n<ARTICLE title=\"11. 적용상의 주의\">\r\n<PARAGRAPH tagName=\"p\" textIndent=\"\" marginLeft=\"\"><![CDATA[1] 정맥주사로만 사용한다.]]></PARAGRAPH>\r\n<PARAGRAPH tagName=\"p\" textIndent=\"\" marginLeft=\"\"><![CDATA[2] 혈관통, 혈전 또는 정맥염을 일으킬 수 있으므로 주사액의 조제, 주사부위, 주사방법에 대하여 충분히 주의하고 주사속도는 될 수 있는 한 천천히 한다.]]></PARAGRAPH>\r\n<PARAGRAPH tagName=\"p\" textIndent=\"\" marginLeft=\"\"><![CDATA[3] 이 약의 용액은 투명한 미황색을 나타내지만 용해 후 시간 경과에 따라 황색으로 변하는 경우가 있다. 그러나 효력에는 영향이 없고 사용에도 지장이 없다. 다만 솔모양의 침전물이 생성된 것은 사용하지 않는다.]]></PARAGRAPH>\r\n</ARTICLE>\r\n</SECTION>\r\n</DOC>,

"PN\_DOC\_DATA": null,

"MAIN\_ITEM\_INGR": "[M223202]클로람페니콜나트륨숙시네이트",

"INGR\_NAME": null

"ITEM\_SEQ": "196100002",

"ITEM\_NAME": "종근당황산스트렙토마이신주(스트렙토마이신황산염)",

"ENTP\_NAME": "(주)종근당",

"ITEM\_PERMIT\_DATE": "19611228",

"CNSGN\_MANUF": null,

"ETC\_OTC\_CODE": "전문의약품",

"CHART": "흰색 또는 연한 노란색의 덩어리 또는 가루가 든 무색투명한 바이알 주사제\r\n\r\n",

"BAR\_CODE": "8806433033309,8806433033316,8806433033323",

"MATERIAL\_NAME": "총량 : 매 바이알 당|성분명 : 스트렙토마이신황산염|분량 : 1|단위 : 그램|규격 : EP|성분정보 : |비고 : 역가",

"EE\_DOC\_ID": "https://nedrug.mfds.go.kr/pbp/cmn/pdfDownload/196100002/EE",

"UD\_DOC\_ID": "https://nedrug.mfds.go.kr/pbp/cmn/pdfDownload/196100002/UD",

"NB\_DOC\_ID": "https://nedrug.mfds.go.kr/pbp/cmn/pdfDownload/196100002/NB",

"INSERT\_FILE": "https://nedrug.mfds.go.kr/pbp/cmn/pdfDownload/196100002/II",

"STORAGE\_METHOD": "밀봉용기에 넣어 건냉암소에 보관",

"VALID\_TERM": "제조일로부터 48 개월",

"REEXAM\_TARGET": null,

"REEXAM\_DATE": null,

"PACK\_UNIT": "",

"EDI\_CODE": "643303331",

"DOC\_TEXT": "",

"PERMIT\_KIND\_NAME": "신고",

"ENTP\_NO": "1459",

"MAKE\_MATERIAL\_FLAG": null,

"NEWDRUG\_CLASS\_NAME": "",

"INDUTY\_TYPE": "의약품",

"CANCEL\_DATE": null,

"CANCEL\_NAME": "정상",

"CHANGE\_DATE": "20151103",

"NARCOTIC\_KIND\_CODE": null,

"GBN\_NAME": "용법용량변경, 2015-11-03/성상변경, 2013-03-11/제품명칭변경, 2013-03-11/사용상주의사항변경(부작용포함), 1994-04-18/용법용량변경, 1994-04-18/효능효과변경, 1994-04-18/사용상주의사항변경(부작용포함), 1993-01-01/용법용량변경, 1993-01-01/효능효과변경, 1993-01-01/사용상주의사항변경(부작용포함), 1992-11-16/저장방법 및 유효기간(사용기간)변경, 1985-12-06/사용상주의사항변경(부작용포함), 1977-10-13/용법용량변경, 1977-10-13/효능효과변경, 1977-10-13",

"TOTAL\_CONTENT": "매 바이알 당",

"EE\_DOC\_DATA": "<DOC title=\"효능효과\" type=\"EE\">\r\n<SECTION title=\"\">\r\n<ARTICLE title=\"\">\r\n<PARAGRAPH tagName=\"p\" textIndent=\"\" marginLeft=\"\"><![CDATA[결핵균, 인플루엔자균, 페스트균, 야토병균, 브루셀라, 폐렴간균]]></PARAGRAPH>\r\n</ARTICLE>\r\n<ARTICLE title=\"○ 유효균종\">\r\n<PARAGRAPH tagName=\"p\" textIndent=\"\" marginLeft=\"\"><![CDATA[결핵, 인플루엔자, 세균성심내막염(페니실린 G 또는 암피실린과 병용투여할 경우에 한함), 폐렴간균에 의한 폐렴, 와일병, 페스트, 야토병, 브루셀라증]]></PARAGRAPH>\r\n</ARTICLE>\r\n</SECTION>\r\n</DOC>",

"UD\_DOC\_DATA": "<DOC title=\"용법용량\" type=\"UD\">\r\n <SECTION title=\"\">\r\n <ARTICLE title=\"1. 결핵\">\r\n <PARAGRAPH tagName=\"p\" textIndent=\"-1\" marginLeft=\"1\"><![CDATA[○ 성인 : 스트렙토마이신으로서 1일 1회 1g(역가)을 근육주사한다. 주 2~3일 투여하거나 처음 1~3개월간은 매일 투여하고 그 후에는 주 2일 투여한다. 필요한 경우에는 국소에 투여한다.]]></PARAGRAPH>\r\n <PARAGRAPH tagName=\"p\" textIndent=\"0\" marginLeft=\"0\"><![CDATA[○ 고령자 : 1일 1회 0.5~0.75g(역가)을 투여한다.]]></PARAGRAPH>\r\n <PARAGRAPH tagName=\"p\" textIndent=\"-2\" marginLeft=\"2\"><![CDATA[○ 소아 및 체중이 현저히 적은 사람은 적절히 감량하여 투여한다.]]></PARAGRAPH>\r\n <PARAGRAPH tagName=\"p\" textIndent=\"0\" marginLeft=\"0\"><![CDATA[원칙적으로 다른 항결핵제와 병용투여한다.]]></PARAGRAPH>\r\n </ARTICLE>\r\n <ARTICLE title=\"2. 기타질환\">\r\n <PARAGRAPH tagName=\"p\" textIndent=\"0\" marginLeft=\"0\"><![CDATA[○ 성인 : 1일 1~2g(역가)을 1~2회 분할하여 근육주사한다.]]></PARAGRAPH>\r\n <PARAGRAPH tagName=\"p\" textIndent=\"0\" marginLeft=\"0\"><![CDATA[연령, 증상에 따라 적절히 증감한다.]]></PARAGRAPH>\r\n <PARAGRAPH tagName=\"p\" textIndent=\"0\" marginLeft=\"0\"><![CDATA[○ 이 약의 조제법&gt;]]></PARAGRAPH>\r\n <PARAGRAPH tagName=\"p\" textIndent=\"0\" marginLeft=\"0\"><![CDATA[○ 이 약 1 바이알에 주사용수 또는 생리식염주사액 3~5mL를 가한다.]]></PARAGRAPH>\r\n </ARTICLE>\r\n </SECTION>\r\n</DOC>","NB\_DOC\_DATA": "<DOC title=\"사용상주의사항\" type=\"NB\">\r\n <SECTION title=\"\">\r\n <ARTICLE title=\"1. 경고\">\r\n <PARAGRAPH tagName=\"p\" textIndent=\"0\" marginLeft=\"0\"><![CDATA[○ 신경독성반응의 위험성은 신기능 손상 또는 전신성 질소혈증 환자에게서 급격히 증가하므로 이런 환자에게는 용량을 감소해야 한다. 이는 전정기관, 외우각의 기능장애를 포함하고 또한, 시신경장애, 말초신경염, 거미막염, 뇌질환을 일으킬 수 있다. 이 약의 신경독성은 특히 마취 혹은 근이완제 사용 후 즉시 투여한경우 신경근 차단으로 인한 호흡 마비를 일으킬 수 있다. 신기능 손상 환자의 혈청농도 최고수치는 20~25μg/mL을 초과하지 않는다.]]></PARAGRAPH>\r\n <ARTICLE title=\"2. 다음 환자에는 투여하지 말 것.\">\r\n <PARAGRAPH tagName=\"p\" textIndent=\"0\" marginLeft=\"0\"><![CDATA[○ 이 약 및 다른 아미노글리코사이드계 항생물질 및 바시트라신에 과민반응의 병력이 있는 환자]]></PARAGRAPH>\r\n <PARAGRAPH tagName=\"p\" textIndent=\"0\" marginLeft=\"0\"><![CDATA[○ 임부 및 수유부]]></PARAGRAPH>\r\n <PARAGRAPH tagName=\"p\" textIndent=\"0\" marginLeft=\"0\"><![CDATA[○ 3. 근육장애 환자(예 : 중증 근무력증) (신경근 차단작용이 있어 호흡억제가 나타날 수 있다.)]]></PARAGRAPH>\r\n <PARAGRAPH tagName=\"p\" textIndent=\"0\" marginLeft=\"0\"><![CDATA[○ 2세 이하의 영아]]></PARAGRAPH>\r\n <ARTICLE title=\"3. 다음 환자에는 신중히 투여할 것.\">\r\n <PARAGRAPH tagName=\"p\" textIndent=\"0\" marginLeft=\"0\"><![CDATA[○ 본인 또는 부모, 형제가 스트렙토마이신 난청자 또는 그 외 다른 난청자에는 투여하지 않는 것을 원칙으로 하나 부득이 투여할 경우에는 신중히 투여한다.]]></PARAGRAPH>\r\n <PARAGRAPH tagName=\"p\" textIndent=\"0\" marginLeft=\"0\"><![CDATA[○ 신장애 환자(높은 혈중농도가 지속되어 신장애를 악화시킬 수 있다. 또한 제8뇌신경장애 등의 이상반응이 증강될 수 있다.)]]></PARAGRAPH>\r\n <PARAGRAPH tagName=\"p\" textIndent=\"0\" marginLeft=\"0\"><![CDATA[○ 간장애 환자]]></PARAGRAPH>\r\n <PARAGRAPH tagName=\"p\" textIndent=\"0\" marginLeft=\"0\"><![CDATA[○ 고령자]]></PARAGRAPH>\r\n <PARAGRAPH tagName=\"p\" textIndent=\"0\" marginLeft=\"0\"><![CDATA[○ 5. 경구섭취가 불량한 환자 또는 비경구영양 환자, 전신상태가 나쁜 환자(비타민 K결핍증상이 나타날 수 있으므로 충분히 관찰한다.)]]></PARAGRAPH>\r\n <PARAGRAPH tagName=\"p\" textIndent=\"0\" marginLeft=\"0\"><![CDATA[○ 6. 내이, 중이질환 환자]]></PARAGRAPH>\r\n <PARAGRAPH tagName=\"p\" textIndent=\"0\" marginLeft=\"0\"><![CDATA[○ 7. 중증 신부전 환자]]></PARAGRAPH>\r\n <ARTICLE title=\"4. 이상반응\">\r\n <PARAGRAPH tagName=\"p\" textIndent=\"0\" marginLeft=\"0\"><![CDATA[○ 속 : 드물게 속을 일으킬 수 있으므로 충분히 관찰하여 심계항진, 발한, 오한, 두통, 전신권태감 등이 나타날 경우에는 투여를 중지하고 적절한 처치를 한다.]]></PARAGRAPH>\r\n <PARAGRAPH tagName=\"p\" textIndent=\"0\" marginLeft=\"0\"><![CDATA[○ 감각기계 : 눈근육마비, 드물게 안점이 나타날 수 있다. 또한 전정기능 손상, 청각 손상이 나타날 수 있다.]]></PARAGRAPH>\r\n <PARAGRAPH tagName=\"p\" textIndent=\"0\" marginLeft=\"0\"><![CDATA[○ 호흡기계 : 발열, 기침, 호흡곤란, 흉부 X선 이상, 호산구 증가 등을 수반하는 간질성 폐렴의 증상이 나타나는 경우에는 투여를 중지하고 코르티코이드 투여 등의 적절한 처치를 한다. 또한, 근육차단에 의한 호흡정지가 나타날 수 있다.]]></PARAGRAPH>\r\n <PARAGRAPH tagName=\"p\" textIndent=\"0\" marginLeft=\"0\"><![CDATA[○ 혈액계 : 질소혈증, 드물게 용혈성빈혈, 백혈구 감소, 혈소판 감소, 범혈구 감소, 호산구 증가, 과립구 감소 등이 나타날 수 있으므로 혈액검사를 하는 등 충분히 관찰하여 이상반응이 나타나는 경우에는 투여를 중지한다.]]></PARAGRAPH>\r\n <PARAGRAPH tagName=\"p\" textIndent=\"0\" marginLeft=\"0\"><![CDATA[○ 5. 중추신경계 : 난청, 이명, 어지러움 등의 제8뇌신경장애(주로 전정기능 장애)가 나타날 수 있으므로 충분히 관찰하고 이러한 증상이 나타날 경우에는 투여를 중지하는 것이 바람직하지만 부득이 투여를 계속할 필요가 있는 경우에는 신중히 투여한다. 또한 맥관부종, 지각이상, 신경근차단 등이 나타날 수 있다.]]></PARAGRAPH>\r\n <PARAGRAPH tagName=\"p\" textIndent=\"0\" marginLeft=\"0\"><![CDATA[○ 6. 피부 : 편평태선형피진 드물게 스티븐스-존슨증후군, 독성표피괴사용해, 박탈피부염이 나타날 수 있으므로 충분히 관찰하여 이러한 증상이 나타날 경우에는 투여를 중지한다.]]></PARAGRAPH>\r\n <PARAGRAPH tagName=\"p\" textIndent=\"0\" marginLeft=\"0\"><![CDATA[○ 7. 간장 : 때때로 AST, ALT의 상승 등의 간장애가 나타날 수 있으므로 충분히 관찰하여 이상반응이 나타나는 경우에는 투여를 중지한다.]]></PARAGRAPH>\r\n <PARAGRAPH tagName=\"p\" textIndent=\"0\" marginLeft=\"0\"><![CDATA[○ 8. 신장 : 드물게 급성 신부전 등의 중증 신장애가 나타날 수 있으므로 정기적인 검사를 하는 등 충분히 관찰하여 이상반응이 나타나는 경우에는 투여를 중지하고 적절한 처치를 한다. 또한 드물게 BUN, 크레아티닌 상승 등의 신기능 장애, 부종, 단백뇨, 혈뇨, 칼륨 등의 전해질 이상, 소변감소증이 나타날 수 있다.]]></PARAGRAPH>\r\n <PARAGRAPH tagName=\"p\" textIndent=\"0\" marginLeft=\"0\"><![CDATA[○ 9. 과민반응 : 발열, 발진, 아나필락시, 두드러기, 가려움 등이 나타날 경우에는 투여를 중지한다. 재투여가 필요한 경우에는(결핵증 등) 탈감작을 한다.]]></PARAGRAPH>\r\n <PARAGRAPH tagName=\"p\" textIndent=\"0\" marginLeft=\"0\"><![CDATA[○ 10. 비타민 K결핍증 : 드물게 비타민 K 결핍증상(저프로트롬빈혈증, 출혈경향 등), 비타민 B군 결핍증상(설염, 구내염, 식욕부진, 신경염 등)이 나타날 수 있다.]]></PARAGRAPH>\r\n </ARTICLE>\r\n </SECTION>\r\n</DOC>"}

<![CDATA[11) 기타 : 입술의 마비감, 의주감, 근육약화, 압시가 나타날 수 있다. 또한 장기 혹은 반복적인 사용에 의해 구내염, 외음부질염 등 세균 및 포자성 진균에 의한 감염이 나타날 수 있다.]]></PARAGRAPH>\r\n </ARTICLE>\r\n<ARTICLE title=\"5. 일반적 주의\">\r\n <PARAGRAPH tagName=\"p\" textIndent=\"\"\r\nmarginLeft=\"\"><! [CDATA[1] 이 약의 사용에 있어서 내성균의 발현 등을 방지하기 위하여 감수성을 확인하고 치료 상 필요한 최소 기간만 투여하는 것이 바람직하다.]]></PARAGRAPH>\r\n <PARAGRAPH tagName=\"p\" textIndent=\"\"\r\nmarginLeft=\"\"><! [CDATA[2] 다른 아미노글리코사이드계 항생물질간의 교차 알레르기 반응이 나타났다.]]></PARAGRAPH>\r\n <PARAGRAPH tagName=\"p\" textIndent=\"\"\r\nmarginLeft=\"\"><! [CDATA[3] 어지러움, 이명, 난청 등의 제8뇌신경장애 또는 신장애가 나타날 수 있으므로 투여기간은 14일을 초과하지 않는 것이 바람직하나 부득이 투여를 계속할 경우에는 신중히 투여한다. 특히 신장애 환자, 고령자, 장기간 투여환자 및 대량 투여환자 등에서는 혈중농도가 높아지기 쉽고, 청력장애의 위험성이 보다 커지므로 청력검사를 실시하는 것이 바람직하다. 아미노글리코사이드계항생물질의 청력장애는 고주파음에서 시작하여 저주파음에 이르기 때문에 장애의 조기발견을 위해서 청력검사의 최고주파수인 8KHz에서 검사가 유용하다.]]></PARAGRAPH>\r\n <PARAGRAPH tagName=\"p\" textIndent=\"\"\r\nmarginLeft=\"\"><! [CDATA[4] 중증의 구역, 구토, 어지러움 등의 청각신경전정계 독성경향은 투여기간과 투여량에 비례한다.]]></PARAGRAPH>\r\n <PARAGRAPH tagName=\"p\" textIndent=\"\"\r\nmarginLeft=\"\"><! [CDATA[5] 스트렙토마이신 요법을 연장하는 경우에는 기본적으로 주기적 냉온자극검사(baseline, perodic caloric, stimulation test), 청력검사, 신기능검사를 하는 것이 바람직하다.]]></PARAGRAPH>\r\n <PARAGRAPH tagName=\"p\" textIndent=\"\"\r\nmarginLeft=\"\"><! [CDATA[6] 중증 신배설 부전 환자에서 혈액투석이 동시에 이루어지는 경우에는 약물 투여를 중단한다.]]></PARAGRAPH>\r\n<PARAGRAPH tagName=\"p\" textIndent=\"\"\r\nmarginLeft=\"\"><! [CDATA[7] 사타구니육아종, 무른 케양같은 성병 감염의 치료와 동시에 매독이 의심된다면 치료 전에 암시야 검사같은 안정된 실험과정이 수행되어야 하고 매달 혈청학적 실험을 적어도 4개월간 실시해야 한다.]]></PARAGRAPH>\r\n </ARTICLE>\r\n <ARTICLE title=\"6. 상호작용\">\r\n <PARAGRAPH tagName=\"p\" textIndent=\"\"\r\nmarginLeft=\"\"><! [CDATA[1] 덱스트란, 아르간산나트륨, 히드록시에칠전분 등 신장애를 일으킬 수 있는 혈액대용제의 신독성을 증강시킬 수 있으므로 이러한 혈액대용제와는 병용투여하지 않는 것이 바람직하다. 또한 병용투여에 의해 아미노글리코사이드계 약물이 혈중에 축적되고 근위세뇨관 상피세포의 공포변성이 나타날 수 있다. 신장애가 나타난 경우 투여를 중지하고 투석요법 등 적절한 처치를 한다.]]></PARAGRAPH>\r\n <PARAGRAPH tagName=\"p\" textIndent=\"\"\r\nmarginLeft=\"\"><! [CDATA[2] 쿠라레유사작용(신경근 접합부 차단작용)에 의해 호흡 억제가 나타날 수 있으므로 마취제, 근이완제(투보쿠라린, 브롬화판크로늄, 브롬화베크로늄, 톨페리손, A형보툴리누스독소, 석시닐콜린, 에테르, 할로탄, 데카메토늄 등)와 병용할 경우에는 신중히 투여한다.]]></PARAGRAPH>\r\n <PARAGRAPH tagName=\"p\" textIndent=\"\"\r\nmarginLeft=\"\"><! [CDATA[3] INR(국제정상화비율)의 변화 : 이 약을 포함한 항생물질을 항응고제와 동시에 투여받은 환자에서 항응고 활성의 증가가 보고되었다. 감염성질환(그리고 염증성 과정을 동반한), 환자의 연령과 일반적인 상태는 위험요소가 된다. 비록 이 약과 와파린의 상호작용이 임상시험을 통해 밝혀지지 않았지만 INR 모니터링을 실시하여야 하고, 필요한 경우 경구용 항응고제의 용량을 적절히 조절한다. 항생물질의 일부, 특히 플루오로퀴놀론, 마크로라이드, 사이클린계, 코트리로스파이로스, 일부 세팔로스포린의 경우는 더 어렵다.]]></PARAGRAPH>\r\n <PARAGRAPH tagName=\"p\" textIndent=\"\"\r\nmarginLeft=\"\"><! [CDATA[4] 루프이뇨제(에타크린산, 푸로세미드, 아조세미드 등)와의 병용에 의해 신독성 및 청각기 독성이 증강될 수 있으므로 이러한 이뇨제와는 병용투여하지 않는 것이 바람직하다.]]></PARAGRAPH>\r\n <PARAGRAPH tagName=\"p\" textIndent=\"\"\r\nmarginLeft=\"\"><! [CDATA[5] 다음과 같은 신장애 또는 제8뇌신경장애를 일으킬 수 있는 다른 약과는 병용투여 하지 않는 것이 바람직하다. : 다른 아미노글리코사이드계 항생물질, 세팔로스포린계, 비오마이신, 폴리믹신 B, 콜리스틴, 백금함유 항악성증양제(시스플라틴, 카르보플라틴, 네다플라틴 등), 반코마이신, 엔비오마이신, 사이클로스포린, 암포테리신 B, 타크로리무스, 메톡시퓨란 등]]></PARAGRAPH>\r\n </ARTICLE>\r\n <ARTICLE title=\"7. 일부 및 수유부에 대한 투여\">\r\n <PARAGRAPH tagName=\"p\" textIndent=\"\"\r\nmarginLeft=\"\"><! [CDATA[1] 임신 중의 투여에 의해 신생아에 제8뇌신경장애를 일으킬 수 있으므로 일부 또는 임신하고 있을 가능성 있는 여성에는 투여하지 않는다.]]></PARAGRAPH>\r\n <PARAGRAPH tagName=\"p\" textIndent=\"\"\r\nmarginLeft=\"\"><! [CDATA[2] 수유부의 경우에는 수유를 중단하거나 약물 투여를 중단한다.]]></PARAGRAPH>\r\n </ARTICLE>\r\n <ARTICLE title=\"8. 소아에 대한 투여\">\r\n <PARAGRAPH tagName=\"p\" textIndent=\"\"\r\nmarginLeft=\"\"><! [CDATA[1] 2세 이하의 영아에는 투여하지 않는다.]]></PARAGRAPH>\r\n <PARAGRAPH tagName=\"p\" textIndent=\"\"\r\nmarginLeft=\"\"><! [CDATA[2] 유·소아에 대한 안전성이 확립되어 있지 않다.]]></PARAGRAPH>\r\n <PARAGRAPH tagName=\"p\" textIndent=\"\"\r\nmarginLeft=\"\"><! [CDATA[3] 혼미, 이완, 혼수, 심호흡곤란 등 현저한 중추신경계 이상반응이 나타날 수 있으므로 적정량 이상은 투여하지 않는다.]]></PARAGRAPH>\r\n </ARTICLE>\r\n <ARTICLE title=\"9. 고령자에 대한 투여\">\r\n <PARAGRAPH tagName=\"p\" textIndent=\"\"\r\nmarginLeft=\"\"><! [CDATA[고령자에는 다음 사항에 주의하고 용량 및 투여간격에 유의하는 등 환자의 상태를 관찰하면서 신중히 투여한다.]]></PARAGRAPH>\r\n <PARAGRAPH tagName=\"p\" textIndent=\"\"\r\nmarginLeft=\"\"><! [CDATA[1] 이 약은 주로 신장으로 배설되지만 고령자의 경우 신기능이 저하되어 있는 경우가 많기 때문에 높은 혈중농도가 지속될 위험이 있고 제8뇌신경장애, 신장애 등의 이상반응이 나타나기 쉽다.]]></PARAGRAPH>\r\n <PARAGRAPH tagName=\"p\" textIndent=\"\"\r\nmarginLeft=\"\"><! [CDATA[2] 비타민 K 결핍증상에 의한 출혈경향이 나타날 수 있다.]]></PARAGRAPH>\r\n </ARTICLE>\r\n <ARTICLE title=\"10. 과량투여시의 처치\">\r\n <PARAGRAPH tagName=\"p\" textIndent=\"\"\r\nmarginLeft=\"\"><! [CDATA[1] 증상 : 신장애, 청각장애, 전정장애, 신경근 차단증상, 호흡마비가 나타날 수 있다.]]></PARAGRAPH>\r\n <PARAGRAPH tagName=\"p\" textIndent=\"\"\r\nmarginLeft=\"\"><! [CDATA[2] 처치 : 혈액투석, 복막투석에 의해 약물을 제거한다. 신경근 차단증상, 호흡마비에 대해서는 콜린에스테라제저해제, 칼슘제제의 투여 또는 호흡보조기계를 사용한다.]]></PARAGRAPH>\r\n </ARTICLE>\r\n <ARTICLE title=\"11. 적용상의 주의\">\r\n <PARAGRAPH tagName=\"p\" textIndent=\"\"\r\nmarginLeft=\"\"><! [CDATA[1] 원칙적으로 다른 약물과 혼합주사는 피한다.]]></PARAGRAPH>\r\n <PARAGRAPH tagName=\"p\" textIndent=\"\"\r\nmarginLeft=\"\"><! [CDATA[2] 사용 시 용해하고, 용해 후 신속히 사용한다.]]></PARAGRAPH>\r\n <PARAGRAPH tagName=\"p\" textIndent=\"\"\r\nmarginLeft=\"\"><! [CDATA[3] 수용액이 무색 또는 미황색투명하다. 용해 후 조금 착색될 수 있다.]]></PARAGRAPH>\r\n </ARTICLE>\r\n <ARTICLE title=\"12. 기타\">\r\n <PARAGRAPH tagName=\"p\" textIndent=\"\"\r\nmarginLeft=\"\"><! [CDATA[1] 구연산 항응고처리 혈액을 대량 수혈한 환자에게 아미

노글리코사이드계 항생물질을 투여하면, 투여경로에 관계없이 신경근 차단증상, 호흡마비가 나타날 수 있다.]]]>

</PARAGRAPH>\r\n <PARAGRAPH tagName=\"p\" textIndent=\"\" marginLeft=\"\"><! [CDATA[2) 국내  
(2001년)에서 아미노글리코사이드에 대해 아시네토박터 61% 이상의 내성이 보고되었다.]]></PARAGRAPH>\r\n</ARTICLE>\r\n </SECTION>\r\n</DOC>,

"PN\_DOC\_DATA": null,

"MAIN\_ITEM\_INGR": "[M203395]스트렙토마이신황산염",

"INGR\_NAME": null

},

{

"ITEM\_SEQ": "196100007",

"ITEM\_NAME": "중외주사용수",

"ENTP\_NAME": "제이더블유중외제약(주)",

"ITEM\_PERMIT\_DATE": "19610802",

"CNSGN\_MANUF": "제이더블유생명과학(주), 아주약품(주)",

"ETC\_OTC\_CODE": "전문의약품",

"CHART": "폴리프로필렌, 다층필름 플라스틱용기 또는 유리용기에 든 무색 투명한 액.",

"BAR\_CODE": "8806449033706,8806449033713,8806449033720,8806449033805,8806449033812,8806449033829,8806449033836,8806449127900,8806449128006,8806449131600,8806449131617,8806449131624",

"MATERIAL\_NAME": "총량 : 1000밀리리터중|성분명 : 주사용수|분량 : 1000|단위 : 밀리리터|규격 : KP|성분정보 : |비고 : ",

"EE\_DOC\_ID": "https://nedrug.mfds.go.kr/pbp/cmn/pdfDownload/196100007/EE",

"UD\_DOC\_ID": "https://nedrug.mfds.go.kr/pbp/cmn/pdfDownload/196100007/UD",

"NB\_DOC\_ID": "https://nedrug.mfds.go.kr/pbp/cmn/pdfDownload/196100007/NB",

"INSERT\_FILE": "https://nedrug.mfds.go.kr/pbp/cmn/pdfDownload/196100007/II",

"STORAGE\_METHOD": "밀봉용기",

"VALID\_TERM": "제조일로부터 60 개월, 제조일로부터 18 개월",

"REEXAM\_TARGET": null,

"REEXAM\_DATE": null,

"PACK\_UNIT": "",

"EDI\_CODE": "644903371,644903382,644913161",

"DOC\_TEXT": "",

"PERMIT\_KIND\_NAME": "신고",

"ENTP\_NO": "1302",

"MAKE\_MATERIAL\_FLAG": null,

"NEWDRUG\_CLASS\_NAME": "",

"INDUTY\_TYPE": "의약품",

"CANCEL\_DATE": null,

"CANCEL\_NAME": "정상",

"CHANGE\_DATE": "20191007",

"NARCOTIC\_KIND\_CODE": null,

"GBN\_NAME": "저장방법 및 유효기간(사용기간)변경, 2019-10-07/성상변경, 2019-10-07/사용상주의사항변경(부작용포함), 2002-07-24/저장방법 및 유효기간(사용기간)변경, 1998-10-12/성상변경, 1998-10-12/저장방법 및 유효기간(사용기간)변경, 1995-07-01/제품명칭변경, 1995-07-01/성상변경, 1991-05-10/사용상주의사항변경(부작용포함), 1987-01-07/용법용량변경, 1987-01-07/저장방법 및 유효기간(사용기간)변경, 1986-11-01/성상변경, 1977-08-24/제품명칭변경, 1973-12-01",

"TOTAL\_CONTENT": "1000밀리리터중",

"EE\_DOC\_DATA": "<DOC title=\"효능효과\" type=\"EE\">\r\n <SECTION title=\"\">\r\n <ARTICLE title=\"\">\r\n <PARAGRAPH tagName=\"p\" textIndent=\"\" marginLeft=\"\"><! [CDATA[각종 주사제 용제]]]></PARAGRAPH>\r\n </ARTICLE>\r\n </SECTION>\r\n </DOC>",

"UD\_DOC\_DATA": "<DOC title=\"용법용량\" type=\"UD\">\r\n <SECTION title=\"\">\r\n <ARTICLE title=\"\">\r\n <PARAGRAPH tagName=\"p\" textIndent=\"0\" marginLeft=\"0\"><! [CDATA[용해제로 적량을 사용한다]]]></PARAGRAPH>\r\n </ARTICLE>\r\n </SECTION>\r\n </DOC>",

"NB\_DOC\_DATA": "<DOC title=\"사용상주의사항\" type=\"NB\">\r\n <SECTION title=\"\">\r\n <ARTICLE title=\"\">\r\n <PARAGRAPH tagName=\"p\" textIndent=\"\" marginLeft=\"\"><! [CDATA[본품 자체를 주사하지 마십시오.]]]></PARAGRAPH>\r\n <PARAGRAPH tagName=\"p\" textIndent=\"\" marginLeft=\"\"><! [CDATA[확대하지 않고 쉽게 알아볼 수 있는 혼탁물이나 불용성물질이 있으면 사용하지 마십시오]]]></PARAGRAPH>\r\n <PARAGRAPH tagName=\"p\" textIndent=\"\" marginLeft=\"\"><! [CDATA[경고]]></PARAGRAPH>\r\n <PARAGRAPH tagName=\"p\" textIndent=\"\" marginLeft=\"\"><! [CDATA[\"앰플주사제는 용기 절단시 유리파편이 혼입되어, 부작용을 초래할 수 있으므로 사용시 유리파편 혼입이 최소화 될 수 있도록 신중하게 절단사용하되, 특히 어린이, 노약자 사용시에는 각별히 주의할 것\"]]]></PARAGRAPH>\r\n </ARTICLE>\r\n </SECTION>\r\n </DOC>",

"PN\_DOC\_DATA": null,

"MAIN\_ITEM\_INGR": "[M040534]주사용수",

"INGR\_NAME": null

},

{

"ITEM\_SEQ": "196100008",

"ITEM\_NAME": "중외생리식염주사액(수출명: 0.9% Sodium Chloride Inj.)",  
"ENTP\_NAME": "제이더블유중외제약(주)",  
"ITEM\_PERMIT\_DATE": "19610802",  
"CNSGN\_MANUF": null,  
"ETC\_OTC\_CODE": "전문의약품",  
"CHART": "폴리프로필렌에 든 무색 투명한 액.",  
"BAR\_CODE": "8806449026302,8806449026319,8806449026326,8806449026333,8806449026401,8806449026418,8806449026425,8806449026432,8806449026449,8806449026456,8806449026500,8806449026517,8806449026524,8806449026609,8806449026616,8806449026623,8806449026630,8806449026647,8806449026708,8806449026715,8806449026722,8806449026739,8806449026807,8806449026906,8806449026913,8806449026920,8806449027002",  
"MATERIAL\_NAME": "총량 : 1000밀리리터 중 | 성분명 : 염화나트륨|분량 : 9|단위 : 그램|규격 : KP|성분정보 : |비고 : ",  
"EE\_DOC\_ID": "https://nedrug.mfds.go.kr/pbp/cmn/pdfDownload/196100008/EE",  
"UD\_DOC\_ID": "https://nedrug.mfds.go.kr/pbp/cmn/pdfDownload/196100008/UD",  
"NB\_DOC\_ID": "https://nedrug.mfds.go.kr/pbp/cmn/pdfDownload/196100008/NB",  
"INSERT\_FILE": "https://nedrug.mfds.go.kr/pbp/cmn/pdfDownload/196100008/II",  
"STORAGE\_METHOD": "밀봉용기",  
"VALID\_TERM": "제조일로부터 36 개월",  
"REEXAM\_TARGET": null,  
"REEXAM\_DATE": null,  
"PACK\_UNIT": "",  
"EDI\_CODE": "644902691",  
"DOC\_TEXT": "",  
"PERMIT\_KIND\_NAME": "신고",  
"ENTP\_NO": "1302",  
"MAKE\_MATERIAL\_FLAG": null,  
"NEWDRUG\_CLASS\_NAME": "",  
"INDUTY\_TYPE": "의약품",  
"CANCEL\_DATE": null,  
"CANCEL\_NAME": "정상",  
"CHANGE\_DATE": "20210927",  
"NARCOTIC\_KIND\_CODE": null,  
"GBN\_NAME": "성상, 2021-09-27/성상변경, 2019-07-30/제품명칭변경, 2007-03-15/효능효과변경, 2007-02-03/용법용량변경, 2007-02-03/사용상주의사항변경(부작용포함), 2007-02-03/사용상주의사항변경(부작용포함), 2005-09-01/사용상주의사항변경(부작용포함), 2002-07-24/저장방법 및 유효기간(사용기간)변경, 1998-08-20/저장방법 및 유효기간(사용기간)변경, 1998-03-30/저장방법 및 유효기간(사용기간)변경, 1998-02-28/저장방법 및 유효기간(사용기간)변경, 1997-02-26/성상변경, 1997-02-26/저장방법 및 유효기간(사용기간)변경, 1995-07-01/성상변경, 1991-05-10/저장방법 및 유효기간(사용기간)변경, 1986-11-01/효능효과변경, 1980-03-27/용법용량변경, 1980-03-27/사용상주의사항변경(부작용포함), 1980-03-27/제품명칭변경, 1977-08-27/제품명칭변경, 1973-12-01",  
"TOTAL\_CONTENT": "1000밀리리터 중",  
"EE\_DOC\_DATA": "<DOC title=\"효능효과\" type=\"EE\">\r\n<SECTION title=\"\">\r\n<ARTICLE title=\"\*0.45, 0.9% 주사제\">\r\n<PARAGRAPH tagName=\"p\" textIndent=\"0\" marginLeft=\"1\"><![CDATA[1. 수분 및 전해질 결핍시의 보급(나트륨 결핍, 염소 결핍)]]></PARAGRAPH>\r\n<PARAGRAPH tagName=\"p\" textIndent=\"0\" marginLeft=\"1\"><![CDATA[2. 주사제의 용해 희석제]]></PARAGRAPH>\r\n<ARTICLE title=\"\*키트주사제\">\r\n<PARAGRAPH tagName=\"p\" textIndent=\"0\" marginLeft=\"1\"><![CDATA[주사제의 용해 희석제]]></PARAGRAPH>\r\n<ARTICLE title=\"\*3% 주사제\">\r\n<PARAGRAPH tagName=\"p\" textIndent=\"0\" marginLeft=\"1\"><![CDATA[전해질 및 수분의 빠른 공급]]></PARAGRAPH>\r\n<PARAGRAPH tagName=\"p\" textIndent=\"0\" marginLeft=\"1\"><![CDATA[특히 다음과 같은 경우에 사용한다.]]></PARAGRAPH>\r\n<PARAGRAPH tagName=\"p\" textIndent=\"0\" marginLeft=\"1\"><![CDATA[- 저나트륨혈증 또는 저염소혈증]]></PARAGRAPH>\r\n<PARAGRAPH tagName=\"p\" textIndent=\"0\" marginLeft=\"2\"><![CDATA[- 반복적인 관장에 의한 과량의 수분섭취 또는 경요도전립선절제술중 개방정맥동으로의 관류액 관류에 따라 세포외액이 격렬히 희석된 경우]]></PARAGRAPH>\r\n<PARAGRAPH tagName=\"p\" textIndent=\"0\" marginLeft=\"2\"><![CDATA[- 중증 염분고갈시의 응급처치]]></PARAGRAPH>\r\n</ARTICLE>\r\n<ARTICLE title=\"\*11.7% 주사제\">\r\n<PARAGRAPH tagName=\"p\" textIndent=\"0\" marginLeft=\"2\"><![CDATA[전해질 보액의 전해질 보정(저나트륨혈증, 저염소혈증)]]></PARAGRAPH>\r\n</ARTICLE>\r\n</SECTION>\r\n</DOC>",  
"UD\_DOC\_DATA": "<DOC title=\"용법용량\" type=\"UD\">\r\n<SECTION title=\"\">\r\n<ARTICLE title=\"\*0.45, 0.9% 주사제\">\r\n<PARAGRAPH tagName=\"p\" textIndent=\"0\" marginLeft=\"1\"><![CDATA[염화나트륨으로서 보통 20~1,000mL를 피하, 정맥, 점적 정맥주사 또는 직장에 주입한다.]]></PARAGRAPH>\r\n<PARAGRAPH tagName=\"p\" textIndent=\"0\" marginLeft=\"1\"><![CDATA[투여량, 투여속도는 연령, 체중, 증상에 따라 적절히 증감한다.]]></PARAGRAPH>\r\n<PARAGRAPH tagName=\"p\" textIndent=\"0\" marginLeft=\"1\"><![CDATA[주사제의 용해 희석에는 적정량을 사용한다.]]></PARAGRAPH>\r\n</ARTICLE>\r\n<ARTICLE title=\"\*키트주사제\">\r\n<PARAGRAPH tagName=\"p\" textIndent=\"0\" marginLeft=\"1\"><![CDATA[분말주사용 의약품을 용해시킨 후 점적 정맥주사한다.]]></PARAGRAPH>\r\n<PARAGRAPH tagName=\"p\" textIndent=\"0\" marginLeft=\"1\"><![CDATA[(적용상의 주의 '키트주사제의 용해조작방법' 참조)]]></PARAGRAPH>\r\n</ARTICLE>\r\n<ARTICLE title=\"\*3% 주사제\">\r\n<PARAGRAPH tagName=\"p\" textIndent=\"0\" marginLeft=\"1\">

tagName=\\"p\\" textIndent=\\"\\\" marginLeft=\\"\\\"><![CDATA[이론적 요구량에 따라 결정된 투여량을 염화나트륨으로서 시간당 100mL 이하의 속도로 천천히 점적 정맥주사하되, 24시간동안 400mL를 초과해서는 안된다.]]]></PARAGRAPH>\r\n<PARAGRAPH tagName=\\"p\\" textIndent=\\"\\\" marginLeft=\\"\\\"><![CDATA[투여량, 투여속도는 연령, 체중, 증상에 따라 적절히 증감한다.]]]></PARAGRAPH>\r\n<ARTICLE title=\\"\*11.7% 주사제\\\">\r\n<PARAGRAPH tagName=\\"p\\" textIndent=\\"\\\" marginLeft=\\"\\\"><![CDATA[투여하는 동안 체액 및 전해질 평형을 모니터링해야 한다.]]]></PARAGRAPH>\r\n</ARTICLE>\r\n<ARTICLE title=\\"\*11.7% 주사제\\\">\r\n<PARAGRAPH tagName=\\"p\\" textIndent=\\"\\\" marginLeft=\\"\\\"><![CDATA[체내의 수분과 전해질의 부족한 정도에 따라 전해질 보액에 첨가하여 사용한다.]]]></PARAGRAPH>\r\n</ARTICLE>\r\n</SECTION>\r\n</DOC>","NB\_DOC\_DATA": "<DOC title=\\"사용상의주의사항\\\" type=\\"NB\\\">\r\n<SECTION title=\\"\*0.45, 0.9%, 키트주사제\\\">\r\n<ARTICLE title=\\"1. 경고\\\">\r\n<PARAGRAPH tagName=\\"p\\" textIndent=\\"\\\" marginLeft=\\"\\\"><![CDATA[애플주사제는 용기 절단시 유리 파편이 혼입되어, 부작용을 초래할 수 있으므로 사용시 유리파편 혼입이 최소화 될 수 있도록 신중하게 절단 사용하되, 특히 어린이, 노약자 사용시에는 각별히 주의할 것(애플주사제에 한함).]]></PARAGRAPH>\r\n</ARTICLE>\r\n<ARTICLE title=\\"2. 다음 환자에는 투여하지 말 것.\\\">\r\n<PARAGRAPH tagName=\\"p\\" textIndent=\\"\\\" marginLeft=\\"\\\"><![CDATA[1) 고나트륨혈증 환자]]></PARAGRAPH>\r\n<PARAGRAPH tagName=\\"p\\" textIndent=\\"\\\" marginLeft=\\"\\\"><![CDATA[2) 수분과다 상태 환자]]></PARAGRAPH>\r\n<PARAGRAPH tagName=\\"p\\" textIndent=\\"\\\" marginLeft=\\"\\\"><![CDATA[3) 부종과 복수를 동반한 간경화 환자]]></PARAGRAPH>\r\n</ARTICLE>\r\n<ARTICLE title=\\"3. 다음 환자에는 신중히 투여할 것.\\\">\r\n<PARAGRAPH tagName=\\"p\\" textIndent=\\"\\\" marginLeft=\\"\\\"><![CDATA[1) 심장·순환기계기능장애 환자]]></PARAGRAPH>\r\n<PARAGRAPH tagName=\\"p\\" textIndent=\\"\\\" marginLeft=\\"\\\"><![CDATA[2) 신장애 환자]]></PARAGRAPH>\r\n<PARAGRAPH tagName=\\"p\\" textIndent=\\"\\\" marginLeft=\\"\\\"><![CDATA[3) 저단백혈증 환자]]></PARAGRAPH>\r\n<PARAGRAPH tagName=\\"p\\" textIndent=\\"\\\" marginLeft=\\"\\\"><![CDATA[4) 저나트륨혈증(120mmol/L 미만) 환자]]></PARAGRAPH>\r\n<PARAGRAPH tagName=\\"p\\" textIndent=\\"\\\" marginLeft=\\"\\\"><![CDATA[5) 저칼륨혈증 환자]]></PARAGRAPH>\r\n<PARAGRAPH tagName=\\"p\\" textIndent=\\"\\\" marginLeft=\\"\\\"><![CDATA[6) 고염소혈증 환자]]></PARAGRAPH>\r\n<PARAGRAPH tagName=\\"p\\" textIndent=\\"\\\" marginLeft=\\"\\\"><![CDATA[7) 말초 또는 폐부종 환자]]></PARAGRAPH>\r\n<PARAGRAPH tagName=\\"p\\" textIndent=\\"\\\" marginLeft=\\"\\\"><![CDATA[8) 자간전증 환자]]></PARAGRAPH>\r\n<PARAGRAPH tagName=\\"p\\" textIndent=\\"\\\" marginLeft=\\"\\\"><![CDATA[9) 알도스테론증 또는 나트륨 배설과 관련된 상태나 치료(코르티코스테로이드 또는 코르티코트로핀)중인 환자]]></PARAGRAPH>\r\n<PARAGRAPH tagName=\\"p\\" textIndent=\\"\\\" marginLeft=\\"\\\"><![CDATA[10) 소아 및 고령자]]></PARAGRAPH>\r\n</ARTICLE>\r\n<ARTICLE title=\\"4. 이상반응\\\">\r\n<PARAGRAPH tagName=\\"p\\" textIndent=\\"\\\" marginLeft=\\"\\\"><![CDATA[1) 대량·급속투여에 의해 울혈성심부전, 부종, 산증, 혈청전해질 이상이 나타날 수 있다.]]></PARAGRAPH>\r\n<PARAGRAPH tagName=\\"p\\" textIndent=\\"\\\" marginLeft=\\"\\\"><![CDATA[2) 투여기술과 관련하여 발열, 주사부위의 감염, 국소통증 또는 반응, 정맥자극, 주사부위로부터 이르는 정맥혈전증 또는 정맥염, 혈관밖유출, 과다혈량이 나타날 수 있다.]]></PARAGRAPH>\r\n<PARAGRAPH tagName=\\"p\\" textIndent=\\"\\\" marginLeft=\\"\\\"><![CDATA[3) 이상반응이 나타나면 투여의 중단, 환자의 평가, 적절한 처치를 실시하고 필요하다면 검사를 위해 잔여액을 남겨둔다.]]></PARAGRAPH>\r\n</ARTICLE>\r\n<ARTICLE title=\\"5. 일반적 주의\\\">\r\n<PARAGRAPH tagName=\\"p\\" textIndent=\\"\\\" marginLeft=\\"\\\"><![CDATA[1) 지속되는 비경구 치료동안 또는 환자 평가의 근거로 임상적 평가와 주기적인 실험실적 평가는 체액평형, 전해질농도, 산염기 평형의 변화를 모니터링하는데 필요하다.]]></PARAGRAPH>\r\n<PARAGRAPH tagName=\\"p\\" textIndent=\\"\\\" marginLeft=\\"\\\"><![CDATA[2) 투여기술과 관련하여 발열, 주사부위의 감염, 국소통증 또는 반응, 정맥자극, 주사부위로부터 이르는 정맥혈전증 또는 정맥염, 혈관밖유출, 과다혈량이 나타날 수 있다.]]></PARAGRAPH>\r\n<PARAGRAPH tagName=\\"p\\" textIndent=\\"\\\" marginLeft=\\"\\\"><![CDATA[3) 이 약품의 용기는 가소제로 Di-(2-EthylHexyl)Phthalate]]></PARAGRAPH>\r\n<PARAGRAPH tagName=\\"p\\" textIndent=\\"\\\" marginLeft=\\"\\\"><![CDATA[4) DEHP를 사용한 PVC 재질로서 DEHP는 어린 동물을 이용한 시험에서 수컷 생식기의 발달 및 정자형성에 영향을 미친다는 보고가 있습니다. 이러한 PVC 용기의 경우 DEHP가 극미량 용출될 수 있으나 DEHP에 노출되어 나타나는 위험성은 없거나 거의 없습니다. 따라서 이 의약품을 사용하지 않아서 발생할 수 있는 위험성은 DEHP에 의하여 우려되는 위험성보다 훨씬 크기 때문에 사용을 기피할 필요는 없습니다. (DEHP를 사용한 PVC재질의 용기에 한함)]]></PARAGRAPH>\r\n<PARAGRAPH tagName=\\"p\\" textIndent=\\"\\\" marginLeft=\\"\\\"><![CDATA[5) 고령자는 일반적으로 생리기능이 저하되어 있으므로 투여속도를 천천히 하고 감량하는 등 주의한다.]]></PARAGRAPH>\r\n</ARTICLE>\r\n<ARTICLE title=\\"7. 적용상의 주의\\\">\r\n<PARAGRAPH tagName=\\"p\\" textIndent=\\"\\\" marginLeft=\\"\\\"><![CDATA[\*0.45, 0.9% 주사제의 경우]]></PARAGRAPH>\r\n<PARAGRAPH tagName=\\"p\\" textIndent=\\"\\\" marginLeft=\\"\\\"><![CDATA[1) 조제시 : 주사제의 용해·희석액으로서 사용하는 경우에 적합성을 확인한다.]]></PARAGRAPH>\r\n<PARAGRAPH tagName=\\"p\\" textIndent=\\"\\\" marginLeft=\\"\\\"><![CDATA[2) 투여전]]></PARAGRAPH>\r\n<PARAGRAPH tagName=\\"p\\" textIndent=\\"\\\" marginLeft=\\"\\\"><![CDATA[1) 실질적인 색변화, 침전물, 복합적인 불용해, 결정형성 여부를 검사한다.]]></PARAGRAPH>\r\n<PARAGRAPH tagName=\\"p\\" textIndent=\\"\\\" marginLeft=\\"\\\"><![CDATA[2) 투여전에 감염에 대한 처치를 한다(환자의 피부나 기구 소독).]]></PARAGRAPH>\r\n<PARAGRAPH tagName=\\"p\\" textIndent=\\"\\\" marginLeft=\\"\\\"><![CDATA[3) 한랭기에는 체온정도로 따뜻하게 하여 사용한다.]]></PARAGRAPH>\r\n<PARAGRAPH tagName=\\"p\\" textIndent=\\"\\\" marginLeft=\\"\\\"><![CDATA[4) 개봉 또는 다른 약의 첨가후 즉시 사용하고, 잔액은 사용하지 않는다.]]></PARAGRAPH>\r\n<PARAGRAPH tagName=\\"p\\" textIndent=\\"\\\" marginLeft=\\"\\\"><![CDATA[5) 투여시 : 천천히 주입한다.]]></PARAGRAPH>\r\n<PARAGRAPH tagName=\\"p\\" textIndent=\\"\\\" marginLeft=\\"\\\"><![CDATA[\*키트주사제의 경우]]></PARAGRAPH>\r\n<PARAGRAPH tagName=\\"p\\" textIndent=\\"\\\" marginLeft=\\"\\\"><![CDATA[1) 투여경로 : 정맥주사한다.]]></PARAGRAPH>\r\n<PARAGRAPH tagName=\\"p\\" textIndent=\\"\\\" marginLeft=\\"\\\"><![CDATA[2) 조제시 : 이 약을 사용하여 용해·희석하는 주사제(정맥내 투여용)는 다음 조건에 적합한 것이다.]]></PARAGRAPH>\r\n<PARAGRAPH tagName=\\"p\\" textIndent=\\"\\\" marginLeft=\\"\\\"><![CDATA[3) 투여속도]]></PARAGRAPH>"}

[CDATA[(1) 용해액으로서 생리식염 주사액이 적절하다.]]></PARAGRAPH>\r\n<PARAGRAPH tagName=\\"p\\" textIndent=\\"0\\" marginLeft=\\"3\\">![[CDATA[(2) 용량으로서 50 또는 100mL이 적절하다.]]]></PARAGRAPH>\r\n<PARAGRAPH tagName=\\"p\\" textIndent=\\"0\\" marginLeft=\\"2\\">![[CDATA[3] 키트주사제의 용해조작방법]]></PARAGRAPH>\r\n<PARAGRAPH tagName=\\"p\\" textIndent=\\"0\\" marginLeft=\\"3\\">![[CDATA[(1) 캡슐부의 멸균지를 떼어낸다.]]]></PARAGRAPH>\r\n<PARAGRAPH tagName=\\"p\\" textIndent=\\"0\\" marginLeft=\\"3\\">![[CDATA[(2) 플라스틱병 목부분을 잡고 분말주사용의약품(바이알)의 고무마개의 중심을 양두침에 똑바로 끼워 넣는다.]]]></PARAGRAPH>\r\n<PARAGRAPH tagName=\\"p\\" textIndent=\\"0\\" marginLeft=\\"3\\">![[CDATA[(3) 플라스틱병을 위로하여 분말주사용의약품(바이알)에 적당량의 용해액이 들어가게 하여 가볍게 흔들어 용해시킨다.]]]></PARAGRAPH>\r\n<PARAGRAPH tagName=\\"p\\" textIndent=\\"0\\" marginLeft=\\"3\\">![[CDATA[(4) 플라스틱병을 밑으로 하여 용액이 내려오게 한다.]]]></PARAGRAPH>\r\n<PARAGRAPH tagName=\\"p\\" textIndent=\\"0\\" marginLeft=\\"3\\">![[CDATA[(5) 캡슐부를 돌려서 떼어낸 후 수액세트와 연결한다.]]]></PARAGRAPH>\r\n<PARAGRAPH tagName=\\"p\\" textIndent=\\"0\\" marginLeft=\\"2\\">![[CDATA[(4) 투여전]]]></PARAGRAPH>\r\n<PARAGRAPH tagName=\\"p\\" textIndent=\\"0\\" marginLeft=\\"3\\">![[CDATA[(1) 투여전에 감염에 대한 처치를 한다(환자의 피부나 기구 소독).]]]></PARAGRAPH>\r\n<PARAGRAPH tagName=\\"p\\" textIndent=\\"0\\" marginLeft=\\"3\\">![[CDATA[(2) 한랭기에는 체온정도로 따뜻하게 하여 사용한다.]]]></PARAGRAPH>\r\n<PARAGRAPH tagName=\\"p\\" textIndent=\\"0\\" marginLeft=\\"3\\">![[CDATA[(3) 개봉후 즉시 사용하고, 잔액은 사용하지 않는다.]]]></PARAGRAPH>\r\n<PARAGRAPH tagName=\\"p\\" textIndent=\\"0\\" marginLeft=\\"2\\">![[CDATA[5] 투여시 : 용해·희석한 주사제의 용법·용량 및 사용상의 주의에 유의하여 투여한다.]]]></PARAGRAPH>\r\n</ARTICLE>\r\n</SECTION>\r\n<SECTION title=\\"\*3 주사제\\">>\r\n<ARTICLE title=\\"1. 경고\\">>\r\n<PARAGRAPH tagName=\\"p\\" textIndent=\\"0\\" marginLeft=\\"2\\">![[CDATA[앤플주사제는 용기 절단시 유리파편이 혼입되어, 부작용을 초래할 수 있으므로 사용시 유리파편 혼입이 최소화 될 수 있도록 신중하게 절단사용하되, 특히 어린이, 노약자 사용시에는 각별히 주의할 것(앤플주사제에 함함).]]]></PARAGRAPH>\r\n</ARTICLE>\r\n<ARTICLE title=\\"2. 다음 환자에는 투여하지 말 것.\\">>\r\n<PARAGRAPH tagName=\\"p\\" textIndent=\\"0\\" marginLeft=\\"2\\">![[CDATA[1] 혈장 전해질농도가 상승되거나 정상 또는 약간 감소한 경우]]]></PARAGRAPH>\r\n<PARAGRAPH tagName=\\"p\\" textIndent=\\"0\\" marginLeft=\\"2\\">![[CDATA[2] 나트륨 및 염화물의 투여가 임상적으로 해로운 경우]]]></PARAGRAPH>\r\n</ARTICLE>\r\n<ARTICLE title=\\"3. 다음 환자에는 신중히 투여할 것.\\">>\r\n<PARAGRAPH tagName=\\"p\\" textIndent=\\"0\\" marginLeft=\\"2\\">![[CDATA[1] 심장·순환기계기능장애 환자]]]></PARAGRAPH>\r\n<PARAGRAPH tagName=\\"p\\" textIndent=\\"0\\" marginLeft=\\"2\\">![[CDATA[2] 신장애 환자]]]></PARAGRAPH>\r\n<PARAGRAPH tagName=\\"p\\" textIndent=\\"0\\" marginLeft=\\"2\\">![[CDATA[3] 저단백혈증 환자]]]></PARAGRAPH>\r\n<PARAGRAPH tagName=\\"p\\" textIndent=\\"0\\" marginLeft=\\"2\\">![[CDATA[4] 간경화 환자]]]></PARAGRAPH>\r\n<PARAGRAPH tagName=\\"p\\" textIndent=\\"0\\" marginLeft=\\"2\\">![[CDATA[5] 부종을 동반한 나트륨저류 환자]]]></PARAGRAPH>\r\n<PARAGRAPH tagName=\\"p\\" textIndent=\\"0\\" marginLeft=\\"2\\">![[CDATA[6] 과다혈량, 요로폐쇄 또는 절박하거나 명백한 대상부전 환자]]]></PARAGRAPH>\r\n<PARAGRAPH tagName=\\"p\\" textIndent=\\"0\\" marginLeft=\\"2\\">![[CDATA[7] 코르티코스테로이드 또는 코르티코트로핀을 투여받고 있는 환자]]]></PARAGRAPH>\r\n<PARAGRAPH tagName=\\"p\\" textIndent=\\"0\\" marginLeft=\\"2\\">![[CDATA[8] 염족적 환자]]]></PARAGRAPH>\r\n<PARAGRAPH tagName=\\"p\\" textIndent=\\"0\\" marginLeft=\\"2\\">![[CDATA[9] 소아 및 고령자, 수술후 환자]]]></PARAGRAPH>\r\n</ARTICLE>\r\n<ARTICLE title=\\"4. 이상반응\\">>\r\n<PARAGRAPH tagName=\\"p\\" textIndent=\\"0\\" marginLeft=\\"2\\">![[CDATA[1] 대량·급속투여에 의해 울혈성심부전, 부종, 산증, 혈청전해질 이상이 나타날 수 있다.]]]></PARAGRAPH>\r\n<PARAGRAPH tagName=\\"p\\" textIndent=\\"0\\" marginLeft=\\"2\\">![[CDATA[2] 이 약이나 투여기술과 관련하여 발열, 조직괴사나 주사부위의 감염, 농양, 국소통증, 정맥자극, 주사부위로부터 이르는 정맥혈전증 또는 정맥염, 혈관밖유출, 과다혈량이 나타날 수 있다.]]]></PARAGRAPH>\r\n<PARAGRAPH tagName=\\"p\\" textIndent=\\"0\\" marginLeft=\\"2\\">![[CDATA[3] 수술후 염불내성 : 증상은 세포탈수증, 허약, 지남력장애, 식욕부진, 구역, 복부팽만감, 깊은호흡, 펫뇨, BUN의 상승을 포함한다.]]]></PARAGRAPH>\r\n<PARAGRAPH tagName=\\"p\\" textIndent=\\"0\\" marginLeft=\\"2\\">![[CDATA[4] 이상반응이 나타나면 투여의 중단, 환자의 평가, 적절한 처치를 실시하고 필요하다면 검사를 위해 잔여액을 남겨둔다.]]]></PARAGRAPH>\r\n</ARTICLE>\r\n<ARTICLE title=\\"5. 일반적 주의\\">>\r\n<PARAGRAPH tagName=\\"p\\" textIndent=\\"0\\" marginLeft=\\"2\\">![[CDATA[1] 지속되는 비경구 치료동안 또는 환자 평가의 근거로 임상적 평가와 주기적인 실험실적 평가는 체액평형, 전해질농도, 산염기 평형의 변화를 모니터링하는데 필요하다.]]]></PARAGRAPH>\r\n<PARAGRAPH tagName=\\"p\\" textIndent=\\"0\\" marginLeft=\\"2\\">![[CDATA[2] 추가로 투여하고자 하는 필수전해질, 무기질 및 비타민은 필요한 만큼만 공급한다.]]]></PARAGRAPH>\r\n</ARTICLE>\r\n<ARTICLE title=\\"6. 임부 및 수유부에 대한 투여\\">>\r\n<PARAGRAPH tagName=\\"p\\" textIndent=\\"0\\" marginLeft=\\"2\\">![[CDATA[1] 임부에 대한 투여의 안전성이 확립되어 있지 않으므로 치료상의 유익성이 위험성을 상회한다고 판단되는 경우에만 투여한다.]]]></PARAGRAPH>\r\n<PARAGRAPH tagName=\\"p\\" textIndent=\\"0\\" marginLeft=\\"2\\">![[CDATA[2] 이 약이 모유로 분비되는지는 알려져 있지 않다. 수유부에 대한 투여시 주의한다.]]]></PARAGRAPH>\r\n</ARTICLE>\r\n<ARTICLE title=\\"7. 과량투여시의 처치\\">>\r\n<PARAGRAPH tagName=\\"p\\" textIndent=\\"0\\" marginLeft=\\"2\\">![[CDATA[1] 나트륨 과량의 일반적인 이상반응은 안절부절, 허약, 갈증, 입안건조, 부은혀, 피부홍조, 펫뇨, 저혈압, 빈맥, 발열, 어지러움, 두통을 포함한다.]]]></PARAGRAPH>\r\n<PARAGRAPH tagName=\\"p\\" textIndent=\\"0\\" marginLeft=\\"2\\">![[CDATA[2] 염화나트륨의 과량투여는 고나트륨혈증과 염화물의 과량으로 인한 탄산수소이온의 손실로 산성화 효과를 일으킨다.]]]></PARAGRAPH>\r\n<PARAGRAPH tagName=\\"p\\" textIndent=\\"0\\" marginLeft=\\"2\\">![[CDATA[3] 과량투여 또는 그로 인한 증상이 발현되는 경우, 환자의 상태를 재평가하고 적절히 처치한다.]]]></PARAGRAPH>\r\n</ARTICLE>\r\n<ARTICLE title=\\"8. 적용상의 주의\\">>\r\n<PARAGRAPH tagName=\\"p\\" textIndent=\\"0\\" marginLeft=\\"2\\">![[CDATA[1] 다른 첨가제의 혼합시 발생할 수 있는 부적합성을 최소화하기 위해서 최종 주입물을 혼합 즉시, 투여전 및 투여중에 주기적으로 탁도 및 침전물의 생성 여부를 검사한다.]]]></PARAGRAPH>\r\n<PARAGRAPH tagName=\\"p\\" textIndent=\\"0\\" marginLeft=\\"2\\">![[CDATA[2] 다른 첨가제의 혼

```
marginLeft=\\"\\"><! [CDATA[2] 연결관에는 플라스틱용기를 사용하지 않는다.]]></PARAGRAPH>\r\n <PARAGRAPH  
tagName=\\"p\\" textIndent=\\"\\" marginLeft=\\"\\"><! [CDATA[3] 정맥주사용 장치는 24시간마다 교체하도록 권장된다.]]></PARAGRAPH>\r\n <PARAGRAPH tagName=\\"p\\" textIndent=\\"\\" marginLeft=\\"\\"><! [CDATA[4] 약액이 투명하고 용기 및 포장이 손상되지 않은 것만 사용한다.]]></PARAGRAPH>\r\n </ARTICLE>\r\n</SECTION>\r\n <SECTION title=\\"*11.7% 주사제\\">\r\n <ARTICLE title=\\"1. 경고\\">\r\n<PARAGRAPH tagName=\\"p\\" textIndent=\\"\\" marginLeft=\\"\\"><! [CDATA[암플주사제는 용기 절단시 유리파편이 혼입되어, 부작용을 초래할 수 있으므로 사용시 유리파편 혼입이 최소화 될 수 있도록 신중하게 절단사용하되, 특히 어린이, 노약자 사용시에는 각별히 주의할 것 (암플주사제에 한함).]]></PARAGRAPH>\r\n </ARTICLE>\r\n <ARTICLE title=\\"2. 다음 환자에는 투여하지 말 것.\">\r\n <PARAGRAPH tagName=\\"p\\" textIndent=\\"\\" marginLeft=\\"\\"><! [CDATA[1] 고나트륨혈증 환자]]></PARAGRAPH>\r\n <PARAGRAPH tagName=\\"p\\" textIndent=\\"\\" marginLeft=\\"\\"><! [CDATA[2] 수분과다상태 환자]]></PARAGRAPH>\r\n </ARTICLE>\r\n <ARTICLE title=\\"3. 다음 환자에는 신중히 투여할 것.\">\r\n <PARAGRAPH tagName=\\"p\\" textIndent=\\"\\" marginLeft=\\"\\"><! [CDATA[1] 순환기계기능장애 환자]]></PARAGRAPH>\r\n <PARAGRAPH tagName=\\"p\\" textIndent=\\"\\" marginLeft=\\"\\"><! [CDATA[2] 신장애 환자]]></PARAGRAPH>\r\n <PARAGRAPH tagName=\\"p\\" textIndent=\\"\\" marginLeft=\\"\\"><! [CDATA[3] 저단백혈증 환자]]></PARAGRAPH>\r\n <PARAGRAPH tagName=\\"p\\" textIndent=\\"\\" marginLeft=\\"\\"><! [CDATA[4] 저나트륨혈증(120mmol/L 미만) 환자]]></PARAGRAPH>\r\n <PARAGRAPH tagName=\\"p\\" textIndent=\\"\\" marginLeft=\\"\\"><! [CDATA[5] 저칼륨혈증 환자]]></PARAGRAPH>\r\n <PARAGRAPH tagName=\\"p\\" textIndent=\\"\\" marginLeft=\\"\\"><! [CDATA[6] 고염소혈증 환자]]></PARAGRAPH>\r\n </ARTICLE>\r\n <ARTICLE title=\\"4. 이상반응\\">\r\n<PARAGRAPH tagName=\\"p\\" textIndent=\\"\\" marginLeft=\\"\\"><! [CDATA[대량·급속투여에 의해 고나트륨혈증, 울혈성심부전, 부종, 산증, 혈청전해질 이상이 나타날 수 있다.]]></PARAGRAPH>\r\n </ARTICLE>\r\n <ARTICLE title=\\"5. 일반적 주의\\">\r\n <PARAGRAPH tagName=\\"p\\" textIndent=\\"\\" marginLeft=\\"\\"><! [CDATA[지속되는 비경구 치료동안 또는 환자 평가의 근거로 임상적 평가와 주기적인 실험실적 평가는 체액 평형, 전해질농도, 산염기 평형의 변화를 모니터링하는데 필요하다.]]></PARAGRAPH>\r\n </ARTICLE>\r\n <ARTICLE title=\\"6. 적용상의 주의\\">\r\n <PARAGRAPH tagName=\\"p\\" textIndent=\\"\\" marginLeft=\\"\\"><! [CDATA[이 약은 다른 전해질 보액에 희석해서만 사용하고 단독으로는 사용하지 않아야 한다.]]></PARAGRAPH>\r\n </ARTICLE>\r\n</SECTION>\r\n</DOC>},  
 {  
 "ITEM_SEQ": "196200032",  
 "ITEM_NAME": "유한진정100mg(이소니아지드)(군납명:이소니아지드정케이.피100밀리그램)",  
 "ENTP_NAME": "(주)유한양행",  
 "ITEM_PERMIT_DATE": "19620119",  
 "CNSGN_MANUF": null,  
 "ETC_OTC_CODE": "전문의약품",  
 "CHART": "백색원형의 정제",  
 "BAR_CODE": "8806421019308,8806421019315,8806421019322,8806421019339,8806421019346,8806421019353,806421019360",  
 "MATERIAL_NAME": "총량 : 1정(125mg) 중|성분명 : 이소니아지드|분량 : 100.0|단위 : 밀리그램|규격 : KP|성분정보 : |비고 :",  
 "EE_DOC_ID": "https://nedrug.mfds.go.kr/pbp/cmn/pdfDownload/196200032/EE",  
 "UD_DOC_ID": "https://nedrug.mfds.go.kr/pbp/cmn/pdfDownload/196200032/UD",  
 "NB_DOC_ID": "https://nedrug.mfds.go.kr/pbp/cmn/pdfDownload/196200032/NB",  
 "INSERT_FILE": "https://nedrug.mfds.go.kr/pbp/cmn/pdfDownload/196200032/II",  
 "STORAGE_METHOD": "차광기밀용기",  
 "VALID_TERM": "제조일로부터 36 개월",  
 "REEXAM_TARGET": null,  
 "REEXAM_DATE": null,  
 "PACK_UNIT": "",  
 "EDI_CODE": "642101930",  
 "DOC_TEXT": "",  
 "PERMIT_KIND_NAME": "신고",  
 "ENTP_NO": "1329",  
 "MAKE_MATERIAL_FLAG": null,  
 "NEWDRUG_CLASS_NAME": "",  
 "INDUTY_TYPE": "의약품",  
 "CANCEL_DATE": null,  
 "CANCEL_NAME": "정상",  
 "CHANGE_DATE": "20170126",  
 "NARCOTIC_KIND_CODE": null,  
 "GBN_NAME": "사용상주의사항변경(부작용포함), 2017-01-26/제품명칭변경, 2016-12-19/용법용량변경, 2015-07-24/사용상주의사항변경(부작용포함), 2008-02-02/용법용량변경, 2008-02-02/효능효과변경, 2008-02-02/사용상주의사항변경(부작용포
```

함), 1998-08-25/사용상주의사항변경(부작용포함), 1997-09-23/사용상주의사항변경(부작용포함), 1996-04-25/사용상주의사항변경(부작용포함), 1993-09-08/저장방법 및 유효기간(사용기간)변경, 1985-06-22/사용상주의사항변경(부작용포함), 1979-03-09/저장방법 및 유효기간(사용기간)변경, 1979-03-09/용법용량변경, 1979-03-09/효능효과변경, 1979-03-09", "TOTAL\_CONTENT": "1정(125mg) 중", "EE\_DOC\_DATA": "<DOC title=\"효능효과\" type=\"EE\">\r\n<SECTION title=\"\">\r\n<ARTICLE title=\"\">\r\n<PARAGRAPH tagName=\"p\" textIndent=\"\" marginLeft=\"\"><![CDATA[&nbsp;]]></PARAGRAPH>\r\n</ARTICLE>\r\n<ARTICLE title=\"○ 유효균중\">\r\n<PARAGRAPH tagName=\"p\" textIndent=\"\" marginLeft=\"\"><![CDATA[결핵균]]></PARAGRAPH>\r\n</ARTICLE>\r\n<ARTICLE title=\"○ 적응증\">\r\n<PARAGRAPH tagName=\"p\" textIndent=\"\" marginLeft=\"\"><![CDATA[폐결핵 및 기타 결핵증의 치료 및 예방]]></PARAGRAPH>\r\n</ARTICLE>\r\n</SECTION>\r\n</DOC>", "UD\_DOC\_DATA": "<DOC title=\"용법용량\" type=\"UD\">\r\n<SECTION title=\"\">\r\n<ARTICLE title=\"1. 치료목적\">\r\n<PARAGRAPH tagName=\"p\" textIndent=\"-6\" marginLeft=\"4\"><![CDATA[1] 성인 : 이소니아지드로서 1일 200~400 mg(4~8 mg/kg)을 1회 매일 경구투여하고 필요할 경우, 수회 분할 투여한다. 주 2회 간헐 투여 시는 1회 600~800 mg를 투여한다.]]></PARAGRAPH>\r\n<PARAGRAPH tagName=\"p\" textIndent=\"-6\" marginLeft=\"4\"><![CDATA[2] 소아 : 이 약으로서 1일 체중 kg당 10~15 mg(1일 최대 300 mg)을 1회 매일 투여하고 필요할 경우, 수회 분할 투여한다.]]></PARAGRAPH>\r\n<PARAGRAPH tagName=\"p\" textIndent=\"0\" marginLeft=\"0\"><![CDATA[원칙적으로 다른 항결핵제와 병용투여한다.]]></PARAGRAPH>\r\n<PARAGRAPH tagName=\"p\" textIndent=\"0\" marginLeft=\"0\"><![CDATA[연령, 증상에 따라 적절히 증감한다.]]></PARAGRAPH>\r\n</ARTICLE>\r\n<ARTICLE title=\"2. 예방목적\">\r\n<PARAGRAPH tagName=\"p\" textIndent=\"-2\" marginLeft=\"2\"><![CDATA[1] 성인 : 이 약으로서 1일 300 mg를 1회 투여하고 필요할 경우, 수회 분할 투여한다.]]></PARAGRAPH>\r\n<PARAGRAPH tagName=\"p\" textIndent=\"-6\" marginLeft=\"4\"><![CDATA[2] 소아 : 이 약으로서 1일 체중 kg당 10 mg(1일 최대 300 mg)을 1회 투여하고 필요할 경우, 수회 분할 투여한다.]]></PARAGRAPH>\r\n</ARTICLE>\r\n</SECTION>\r\n</DOC>", "NB\_DOC\_DATA": "<DOC title=\"사용상주의사항\" type=\"NB\">\r\n<SECTION title=\"\">\r\n<ARTICLE title=\"1. 다음 환자에는 투여하지 말 것.\">\r\n<PARAGRAPH tagName=\"p\" textIndent=\"\" marginLeft=\"\"><![CDATA[1] 이 약 또는 이 약의 구성성분에 과민반응 환자]]></PARAGRAPH>\r\n<PARAGRAPH tagName=\"p\" textIndent=\"\" marginLeft=\"\"><![CDATA[2] 중증 간장애 환자(간장애가 악화될 수 있다.)]]></PARAGRAPH>\r\n<PARAGRAPH tagName=\"p\" textIndent=\"\" marginLeft=\"\"><![CDATA[3] 중증과민반응(이소니아지드에 의해 발생했던 약물유발간염, 이소니아지드 관련 간손상, 약물열, 오한, 관절염과 같은 이소니아지드에 의한 중증이상반응, 급성간질환병력)을 보이는 환자]]></PARAGRAPH>\r\n</ARTICLE>\r\n<ARTICLE title=\"2. 다음 환자에는 신중히 투여할 것.\">\r\n<PARAGRAPH tagName=\"p\" textIndent=\"\" marginLeft=\"\"><![CDATA[1] 간장애 또는 그 병력이 있거나 의심되는 환자(간장애가 악화 또는 재발할 수 있다.)]]></PARAGRAPH>\r\n<PARAGRAPH tagName=\"p\" textIndent=\"\" marginLeft=\"\"><![CDATA[2] 신장애 또는 의심되는 환자(혈중농도가 상승하고 말초신경병증 등의 이상반응이 발생하기 쉽다.)]]></PARAGRAPH>\r\n<PARAGRAPH tagName=\"p\" textIndent=\"\" marginLeft=\"\"><![CDATA[3] 정신장애 병력이 있는 환자(정신장애가 재발할 수 있다.)]]></PARAGRAPH>\r\n<PARAGRAPH tagName=\"p\" textIndent=\"\" marginLeft=\"\"><![CDATA[4] 알코올중독 환자(간장애, 정신장애가 나타날 수 있다.)]]></PARAGRAPH>\r\n<PARAGRAPH tagName=\"p\" textIndent=\"\" marginLeft=\"\"><![CDATA[5] 간질 등의 경련성 질환 또는 그 병력이 있는 환자(경련을 일으킬 수 있다.)]]></PARAGRAPH>\r\n<PARAGRAPH tagName=\"p\" textIndent=\"\" marginLeft=\"\"><![CDATA[6] 혈액장애, 출혈경향 환자(증상이 악화될 수 있다.)]]></PARAGRAPH>\r\n<PARAGRAPH tagName=\"p\" textIndent=\"\" marginLeft=\"\"><![CDATA[7] 약물 과민반응 환자]]></PARAGRAPH>\r\n<PARAGRAPH tagName=\"p\" textIndent=\"\" marginLeft=\"\"><![CDATA[8] 임부 또는 임신하고 있을 가능성 있는 여성 및 수유부]]></PARAGRAPH>\r\n<PARAGRAPH tagName=\"p\" textIndent=\"\" marginLeft=\"\"><![CDATA[9] 카르바마제핀, 디설피람을 투여받고 있는 환자]]></PARAGRAPH>\r\n</ARTICLE>\r\n<ARTICLE title=\"3. 이상반응\">\r\n<PARAGRAPH tagName=\"p\" textIndent=\"\" marginLeft=\"\"><![CDATA[1] 과민반응 : 발열, 발진, 림프절병증, 혈관염 등이 나타날 수 있으므로 이러한 증상이 나타나는 경우에는 투여를 중지한다. 재투여를 할 경우에는 탈감작을 한다.]]></PARAGRAPH>\r\n<PARAGRAPH tagName=\"p\" textIndent=\"\" marginLeft=\"\"><![CDATA[2] 피부 : 드물게 피부점막안증후군(스티븐스-존슨증후군), 중독성표피괴사용해(리엘증후군), 드레스증후군, 탈락피부염, 전신홍반루프스(SLE) 등이 나타날 수 있으므로 충분히 관찰하고 이러한 증상이 나타나는 경우에는 투여를 중지하고 적절한 처치를 한다.]]></PARAGRAPH>\r\n<PARAGRAPH tagName=\"p\" textIndent=\"\" marginLeft=\"\"><![CDATA[3] 간장 : 간염, 드물게 중증 간장애, 황달 또한 때때로 일과성의 AST/ALT 상승, 빌리루빈 상승 등이 나타날 수 있으므로 정기적으로 간기능 검사를 하는 등 충분히 관찰하고 이상이 나타나는 경우에는 투여를 중지하고 적절한 처치를 한다.]]></PARAGRAPH>\r\n<PARAGRAPH tagName=\"p\" textIndent=\"\" marginLeft=\"\"><![CDATA[4] 혈액계 : 무과립구증, 혈소판감소 또한 때때로 객혈, 혈담, 코피, 안저출혈 등의 출혈경향, 드물게 빈혈, 적혈모구증, 백혈구감소증, 호산구 증가 등의 혈액장애 등이 나타날 수 있으므로 충분히 관찰하고 이상이 확인되는 경우에는 투여를 중지하고 적절한 처치를 한다.]]></PARAGRAPH>\r\n<PARAGRAPH tagName=\"p\" textIndent=\"\" marginLeft=\"\"><![CDATA[5] 정신신경계 : 드물게 기억력 저하, 환각, 감정의 쉬운 변화, 흥분, 헛소리, 우울 등의 정신장애, 뇌병증이 나타날 수 있다. 또한 경련, 때때로 두통, 어지러움, 권태감 등이 나타날 수 있다. 대량투여에 의해 때때로 근육경련 등의 말초신경병증, 사지 지각이상(지각과민, 저린감, 개미가 기어다니는 듯한 감각), 방향감각 상실 등이 나타날 수 있으므로 충분히 관찰하고 이상이 확인되는 경우에는 감량하거나 투여를 중지하고 피리독신을 투여하는 등의 적절한 처치를 한다.]]></PARAGRAPH>\r\n<PARAGRAPH tagName=\"p\" textIndent=\"\" marginLeft=\"\"><![CDATA[6] 눈 : 대량투여에 의해, 드물게 시신경염 또는 시신경위축이 나타날 수 있으므로 충분히 관찰하고 이상이 확인되는 경우에는 감량하거나 투여를 중지한다.]]></PARAGRAPH>\r\n<PARAGRAPH tagName=\"p\" textIndent=\"\" marginLeft=\"\"><![CDATA[7] 소화기계 : 불쾌감, 체장염, 때때로 식욕부진, 구역, 구토, 복부팽만감, 복통, 변비 등이 나타날 수 있다.]]></PARAGRAPH>\r\n<PARAGRAPH tagName=\"p\" textIndent=\"\" marginLeft=\"\"><![CDATA[8] 내분비계 : 여성형유방, 유즙분비, 월경장애, 발기부

전, 피리독신 결핍, 펠라그라, 고혈당증, 대사산증 등이 나타날 수 있다.]]></PARAGRAPH>\r\n <PARAGRAPH tagName=\"p\" textIndent=\"\" marginLeft=\"\"><! [CDATA[9] 중추신경계 : 드물게 평행장애, 운동실조, 기도진전, 언어장애, 안구운동장애, 연하장애 등의 소뇌장애가 나타날 수 있으므로 충분히 관찰하고 이상이 확인되는 경우에는 투여를 중지한다.]]></PARAGRAPH>\r\n <PARAGRAPH tagName=\"p\" textIndent=\"\" marginLeft=\"\"><! [CDATA[10] 기타 : 간질성폐렴, 신부전, 간질성신염, 신증후군, 관절통, 근육통, 배뇨곤란, 구강건조, 과다반사 등이 나타날 수 있으므로 충분히 관찰하고 이상이 확인되는 경우에는 감량하거나 투여를 중지하고 적절한 처치를 한다.]]></PARAGRAPH>\r\n </ARTICLE>\r\n <ARTICLE title=\"4. 일반적 주의\">\r\n <PARAGRAPH tagName=\"p\" textIndent=\"\" marginLeft=\"\"><! [CDATA[투여에 의해 중증 간장애가 나타날 수 있으므로 정기적인 검사를 하는 등 충분히 관찰하고 이상이 확인되는 경우에는 즉시 투여를 중지하고 적절한 처치를 한다.]]></PARAGRAPH>\r\n </ARTICLE>\r\n <ARTICLE title=\"5. 상호작용\">\r\n <PARAGRAPH tagName=\"p\" textIndent=\"\" marginLeft=\"\"><! [CDATA[1] 다른 항결핵제와 병용할 경우 중증 간장애가 나타날 수 있으므로 정기적으로 간기능 검사를 한다.]]></PARAGRAPH>\r\n <PARAGRAPH tagName=\"p\" textIndent=\"\" marginLeft=\"\"><! [CDATA[2] 다음 약들과 병용투여 시 그 작용을 증강시킬 수 있다.]]></PARAGRAPH>\r\n <PARAGRAPH tagName=\"p\" textIndent=\"\" marginLeft=\"\"><! [CDATA[3] 항우울제(쿠마린계), 항전간제, 혈압강하제, 교감신경효능·부교감신경억제제, 삼환계 항우울제]]></PARAGRAPH>\r\n <PARAGRAPH tagName=\"p\" textIndent=\"\" marginLeft=\"\"><! [CDATA[4] 디설파민과의 병용에 의해 협조곤란성, 정서장애 등의 증상이 나타날 수 있다.]]></PARAGRAPH>\r\n <PARAGRAPH tagName=\"p\" textIndent=\"\" marginLeft=\"\"><! [CDATA[5] 리팜피신, 리팜핀과 병용투여 시 중증 간장애가 나타날 수 있다.]]></PARAGRAPH>\r\n <PARAGRAPH tagName=\"p\" textIndent=\"\" marginLeft=\"\"><! [CDATA[6] 카르바마제핀, 페니토인, 발프론산과 같은 항전간제와 병용할 경우 간대사 저해로 인해 이 약의 작용이 증강될 수 있다.]]></PARAGRAPH>\r\n <PARAGRAPH tagName=\"p\" textIndent=\"\" marginLeft=\"\"><! [CDATA[7] 사이클로스포린, 이트라코나졸, 레보도파, 케토코나졸과 병용투여 시 이들 약물의 작용을 감약시킬 수 있다.]]></PARAGRAPH>\r\n <PARAGRAPH tagName=\"p\" textIndent=\"\" marginLeft=\"\"><! [CDATA[8] 시클로세린과 병용투여 시 어지러움, 줄음 등의 중추신경계 이상반응을 증가시킨다는 보고가 있다.]]></PARAGRAPH>\r\n <PARAGRAPH tagName=\"p\" textIndent=\"\" marginLeft=\"\"><! [CDATA[9] 히스티딘을 많이 함유한 어류(참다랑어 등)와의 병용에 의해 두통, 홍반, 구토, 가려움 등의 히스타민 중독이 나타날 수 있다.]]></PARAGRAPH>\r\n <PARAGRAPH tagName=\"p\" textIndent=\"\" marginLeft=\"\"><! [CDATA[10] 티라민을 많이 함유한 음식물(치즈 등)과의 병용에 의해 혈압상승, 심계항진이 나타날 수 있다.]]></PARAGRAPH>\r\n <PARAGRAPH tagName=\"p\" textIndent=\"\" marginLeft=\"\"><! [CDATA[11] 파라아미노살리실산과 병용투여 시 이 약의 혈중농도를 증가시킬 수 있다.]]></PARAGRAPH>\r\n <PARAGRAPH tagName=\"p\" textIndent=\"\" marginLeft=\"\"><! [CDATA[12] 스타부딘과 병용투여 시 밀초신경병증 위험을 증가시킬 수 있다.]]></PARAGRAPH>\r\n <PARAGRAPH tagName=\"p\" textIndent=\"\" marginLeft=\"\"><! [CDATA[13] 알루미늄 제제와의 병용에 의해 이 약의 흡수를 감소시킬 수 있다.]]></PARAGRAPH>\r\n <PARAGRAPH tagName=\"p\" textIndent=\"\" marginLeft=\"\"><! [CDATA[14] 흡입마취제와 병용투여 시 이 약의 간독성을 증가시킬 수 있다.]]></PARAGRAPH>\r\n <PARAGRAPH tagName=\"p\" textIndent=\"\" marginLeft=\"\"><! [CDATA[15] 글루코코르티코이드(프레드니솔론)와 병용투여 시 이 약의 혈중 농도를 감소시킬 수 있다.]]></PARAGRAPH>\r\n <PARAGRAPH tagName=\"p\" textIndent=\"\" marginLeft=\"\"><! [CDATA[16] PT/INR(국제정상화비율)의 변화 : 이 약을 포함한 항생제를 항응고제와 동시에 투여받은 환자에서 항응고 활성의 증가가 보고되었다. 감염성 질환(그리고 염증성 과정을 동반한) 환자의 연령과 일반적인 상태는 위험요소가 된다. 비록 이 약과 와파린의 상호작용이 임상시험을 통해 밝혀지지는 않았지만 PT/INR 모니터링을 실시하여야 하고, 필요한 경우 경구용 항응고제의 용량을 적절히 조절한다. 항생제의 일부 종류들, 특히 플루오로퀴놀론, 마이크롤라이드, 사이클린, 코트리목사졸과 일부 세팔로스포린의 경우는 더 심하다.]]></PARAGRAPH>\r\n </ARTICLE>\r\n <ARTICLE title=\"6. 임부 및 수유부에 대한 투여\">\r\n <PARAGRAPH tagName=\"p\" textIndent=\"\" marginLeft=\"\"><! [CDATA[1] 동물실험(마우스)에서 태자발육 장애가 보고되어 있다. 또한 아미노살리실산 제제를 병용하고 있는 환자에서 기형아 발생률이 높다는 역학조사 결과가 있으므로 임부 또는 임신하고 있을 가능성이 있는 여성에게는 투여하지 않는 것이 바람직하다.]]></PARAGRAPH>\r\n <PARAGRAPH tagName=\"p\" textIndent=\"\" marginLeft=\"\"><! [CDATA[2] 사람 모유 중으로 이행되므로 투여 중에는 수유를 피하는 것이 바람직하다.]]></PARAGRAPH>\r\n </ARTICLE>\r\n <ARTICLE title=\"7. 고령자에 대한 투여\">\r\n <PARAGRAPH tagName=\"p\" textIndent=\"\" marginLeft=\"\"><! [CDATA[1] 중상 : 구역, 구토, 어지러움, 시야장애, 환각, 경련, 혼수, 대사성산증, 고혈당이 나타날 수 있다.]]></PARAGRAPH>\r\n <PARAGRAPH tagName=\"p\" textIndent=\"\" marginLeft=\"\"><! [CDATA[2] 처치 : 경련의 억제에는 디아제팜을, 대사성산증에는 탄산수소나트륨을 정맥투여한다. 기도를 확보하고 충분한 호흡을 확보한다. 이 약의 복용량과 동량의 피리독신을 정맥투여한다. 중증의 경우에는, 혈액관류 또는 혈액투석을 실시하는 것이 바람직하다.]]></PARAGRAPH>\r\n </ARTICLE>\r\n <ARTICLE title=\"8. 과량투여시의 처치\">\r\n <PARAGRAPH tagName=\"p\" textIndent=\"\" marginLeft=\"\"><! [CDATA[1] 증상 : 구역, 구토, 어지러움, 시야장애, 환각, 경련, 혼수, 대사성산증, 고혈당이 나타날 수 있다.]]></PARAGRAPH>\r\n <PARAGRAPH tagName=\"p\" textIndent=\"\" marginLeft=\"\"><! [CDATA[2] 처치 : 경련의 억제에는 디아제팜을, 대사성산증에는 탄산수소나트륨을 정맥투여한다. 기도를 확보하고 충분한 호흡을 확보한다. 이 약의 복용량과 동량의 피리독신을 정맥투여한다. 중증의 경우에는, 혈액관류 또는 혈액투석을 실시하는 것이 바람직하다.]]></PARAGRAPH>\r\n </ARTICLE>\r\n <ARTICLE title=\"9. 기타\">\r\n <PARAGRAPH tagName=\"p\" textIndent=\"\" marginLeft=\"\"><! [CDATA[1] 마우스를 이용한 실험(예 : 사료 중 0.01~0.25%를 혼입(약 15~375mg/kg)하여 7개월간 경구투여)에서 폐종양의 발생이 보고되었으나, 랫 및 햄스터를 사용한 실험에서는 종양유발 작용은 보고되지 않았다. 또한 사람에서는 종양발생과의 관련성이 인정되었다는 역학조사 결과가 보고되었다.]]></PARAGRAPH>\r\n </ARTICLE>\r\n </SECTION>\r\n </DOC>","  
"PN\_DOC\_DATA": null,  
"MAIN\_ITEM\_INGR": "[M223170]이소니아지드",  
"INGR\_NAME": "[M040450]옥수수전분/[M040450]옥수수전분/[M071119]전분글리콜산나트륨/[M089138]젤라틴/[M223369]인산수소칼슘수화물/[M223556]스테아르산마그네슘/[M233570]미결정셀룰오스"

{

}

"ITEM\_SEQ": "196200034",  
"ITEM\_NAME": "빼콤정",  
"ENTP\_NAME": "(주)유한양행",  
"ITEM\_PERMIT\_DATE": "19620823",  
"CNSGN\_MANUF": null,  
"ETC\_OTC\_CODE": "일반의약품",  
"CHART": "적갈색의 원형 필름코팅정",  
"BAR\_CODE": "8806421007008,8806421007015,8806421007022,8806421007039",  
"MATERIAL\_NAME": "총량 : 1정 (약 364mg) 중|성분명 : 티아민염산염|분량 : 6.0|단위 : 밀리그램|규격 : KP|성분정보 : |비고 : ;총량 : 1정 (약 364mg) 중|성분명 : 리보플라빈|분량 : 6.0|단위 : 밀리그램|규격 : KP|성분정보 : |비고 : ;총량 : 1정 (약 364mg) 중|성분명 : 피리독신염산염|분량 : 1.0|단위 : 밀리그램|규격 : KP|성분정보 : |비고 : ;총량 : 1정 (약 364mg) 중|성분명 : 니코틴산아미드|분량 : 25.0|단위 : 밀리그램|규격 : KP|성분정보 : |비고 : ;총량 : 1정 (약 364mg) 중|성분명 : 판토텐산칼슘|분량 : 5.0|단위 : 밀리그램|규격 : KP|성분정보 : |비고 : ;총량 : 1정 (약 364mg) 중|성분명 : 시아노코발라민100배산|분량 : 0.1|단위 : 밀리그램|규격 : 별첨규격(전과동)|성분정보 : 시아노코발라민으로서 1μg|비고 : ;총량 : 1정 (약 364mg) 중|성분명 : 아스코르브산과립97%|분량 : 51.6|단위 : 밀리그램|규격 : 별첨규격(전과동)|성분정보 : 아스코르브산으로서 50mg|비고 :",  
"EE\_DOC\_ID": "https://nedrug.mfds.go.kr/pbp/cmn/pdfDownload/196200034/EE",  
"UD\_DOC\_ID": "https://nedrug.mfds.go.kr/pbp/cmn/pdfDownload/196200034/UD",  
"NB\_DOC\_ID": "https://nedrug.mfds.go.kr/pbp/cmn/pdfDownload/196200034/NB",  
"INSERT\_FILE": "https://nedrug.mfds.go.kr/pbp/cmn/pdfDownload/196200034/II",  
"STORAGE\_METHOD": "기밀용기, 실온(1-30°C)보관",  
"VALID\_TERM": "제조일로부터 36 개월",  
"REEXAM\_TARGET": null,  
"REEXAM\_DATE": null,  
"PACK\_UNIT": "",  
"EDI\_CODE": null,  
"DOC\_TEXT": "",  
"PERMIT\_KIND\_NAME": "신고",  
"ENTP\_NO": "1329",  
"MAKE\_MATERIAL\_FLAG": null,  
"NEWDRUG\_CLASS\_NAME": "",  
"INDUTY\_TYPE": "의약품",  
"CANCEL\_DATE": null,  
"CANCEL\_NAME": "정상",  
"CHANGE\_DATE": "20190826",  
"NARCOTIC\_KIND\_CODE": null,  
"GBN\_NAME": "사용상주의사항변경(부작용포함), 2019-08-26/사용상주의사항변경(부작용포함), 2012-07-16/용법용량변경, 2012-07-16/효능효과변경, 2012-07-16/성상변경, 2000-12-13/성상변경, 2000-06-16/용법용량변경, 1997-01-30/성상변경, 1997-01-30/효능효과변경, 1993-09-02/사용상주의사항변경(부작용포함), 1988-04-29/용법용량변경, 1988-04-29/효능효과변경, 1988-04-29/사용상주의사항변경(부작용포함), 1987-01-01/용법용량변경, 1987-01-01/효능효과변경, 1987-01-01/저장방법 및 유효기간(사용기간)변경, 1985-12-31/사용상주의사항변경(부작용포함), 1979-11-08/용법용량변경, 1979-11-08/성상변경, 1962-08-25",  
"TOTAL\_CONTENT": "1정 (약 364mg) 중",  
"EE\_DOC\_DATA": "<DOC title=\"효능효과\" type=\"EE\">\r\n<SECTION title=\"\">\r\n<ARTICLE title=\"\">\r\n<PARAGRAPH tagName=\"p\" textIndent=\"\" marginLeft=\"\"><![CDATA[○ 다음경우의 비타민 B1, B2, B6, C의 보급]]></PARAGRAPH>\r\n<PARAGRAPH tagName=\"p\" textIndent=\"0\" marginLeft=\"1\"><![CDATA[ - 육체피로]]></PARAGRAPH>\r\n<PARAGRAPH tagName=\"p\" textIndent=\"0\" marginLeft=\"1\"><![CDATA[ - 임신·수유기]]></PARAGRAPH>\r\n<PARAGRAPH tagName=\"p\" textIndent=\"0\" marginLeft=\"1\"><![CDATA[ - 병증·병후(병을 앓는 동안이나 회복 후)의 체력저하 시]]></PARAGRAPH>\r\n</ARTICLE>\r\n<SECTION title=\"\">\r\n</DOC>",  
"UD\_DOC\_DATA": "<DOC title=\"용법용량\" type=\"UD\">\r\n<SECTION title=\"\">\r\n<ARTICLE title=\"\">\r\n<PARAGRAPH tagName=\"p\" textIndent=\"0\" marginLeft=\"0\"><![CDATA[만 8세 이상 어린이 및 성인 1회 1~3정, 1일 1회 복용]]></PARAGRAPH>\r\n</ARTICLE>\r\n</SECTION>\r\n</DOC>",  
"NB\_DOC\_DATA": "<DOC title=\"사용상의주의사항\" type=\"NB\">\r\n<SECTION title=\"\">\r\n<ARTICLE title=\"1. 다음과 같은 사람은 이 약을 복용하지 말 것.\"><PARAGRAPH tagName=\"p\" textIndent=\"\" marginLeft=\"\"><![CDATA[1] 이 약 및 이 약에 포함된 성분에 과민반응이 있는 환자]]></PARAGRAPH>\r\n<PARAGRAPH tagName=\"p\" textIndent=\"\" marginLeft=\"\"><![CDATA[2] 만 3개월 미만의 젖먹이]]></PARAGRAPH>\r\n<PARAGRAPH tagName=\"p\" textIndent=\"\" marginLeft=\"\"><![CDATA[3] 이 약은 유당(젖당)을 함유하고 있으므로, 갈락토오스 불내성(galactose intolerance), Lapp 유당(젖당)분해효소 결핍증(Lapp lactose deficiency) 또는 포도당-갈락토오스 흡수장애(glucose-galactose malabsorption) 등의 유전적인 문제가 있는 환자에게는 투여하면 안된다.]]></PARAGRAPH>\r\n</ARTICLE>\r\n<ARTICLE title=\"2. 이 약을 복용하는 동안 다음과의 약을 복용하지 말 것.\"><PARAGRAPH tagName=\"p\" textIndent=\"\" marginLeft=\"\"><![CDATA[1] 레보도파]]></PARAGRAPH>\r\n</ARTICLE>\r\n<ARTICLE title=\"3. 다음과 같은 사람(경우)은 이 약을 복용하기 전에 의사, 치과의사, 약사와 상의할 것.\"><PARAGRAPH tagName=\"p\" textIndent=\"\" marginLeft=\"\"><![CDATA[1] 의사의 치료를 받고 있는 환자]]></PARAGRAPH>\r\n<PARAGRAPH tagName=\"p\" textIndent=\"\" marginLeft=\"\">

tagName=\\"p\\" textIndent=\\"\\\" marginLeft=\\"\\\"><![CDATA[2] 고속살산뇨증 환자(hyperoxaluria : 요중에 과량의 수산염이 배설되는 상태)]]></PARAGRAPH>\r\n<PARAGRAPH tagName=\\"p\\" textIndent=\\"\\\" marginLeft=\\"\\\"><![CDATA[3] 임부 및 임신하고 있을 가능성이 있는 여성, 수유부, 미숙아, 유아]]></PARAGRAPH>\r\n<PARAGRAPH tagName=\\"p\\" textIndent=\\"\\\" marginLeft=\\"\\\"><![CDATA[4] 통풍환자 또는 신장(콩팥)결석이 있는 환자]]></PARAGRAPH>\r\n</ARTICLE>\r\n<ARTICLE title=\\"4. 다음과 같은 경우 이 약의 복용을 즉각 중지하고 의사, 치과의사, 약사와 상의할 것. 상담 시 가능한 한 이 첨부문서를 소지할 것.\\">\r\n<PARAGRAPH tagName=\\"p\\" textIndent=\\"\\\" marginLeft=\\"\\\"><![CDATA[1] 이 약의 투여에 의하여 다음의 증상이 있을 경우: 구역, 구토, 설사, 뚫은 변,]]></PARAGRAPH>\r\n<PARAGRAPH tagName=\\"p\\" textIndent=\\"\\\" marginLeft=\\"\\\"><![CDATA[2] 장기간 고용량을 투여할 경우 내성이 생길 수 있다.]></PARAGRAPH>\r\n<PARAGRAPH tagName=\\"p\\" textIndent=\\"\\\" marginLeft=\\"\\\"><![CDATA[3] 피리독신을 1일 500mg~2g의 용량으로 장기간 복용하면 감각신경병 또는 신경병적 증상(neuropathy : 말초신경계의 기능적 장애 또는 병적변화)이 나타날 수 있다.]></PARAGRAPH>\r\n<PARAGRAPH tagName=\\"p\\" textIndent=\\"\\\" marginLeft=\\"\\\"><![CDATA[4] 폴산이 부족한 환자에게 비타민 B12를 1일 10 µg 이상 투여할 경우 혈액학적 이상반응이 나타날 수 있다.]></PARAGRAPH>\r\n<PARAGRAPH tagName=\\"p\\" textIndent=\\"\\\" marginLeft=\\"\\\"><![CDATA[5] 고용량 투여에 의해 소화성 궤양을 촉진시키고 당내성(포도당내성) 손상(glucose tolerance impairment : 신체의 포도당을 대사하는 능력 장애), 고요산혈증(hyperurisemia, 혈액중에 요산이 과잉으로 존재하는 상태), 간손상을 일으킬 수 있다.]></PARAGRAPH>\r\n<PARAGRAPH tagName=\\"p\\" textIndent=\\"\\\" marginLeft=\\"\\\"><![CDATA[6] 우발적으로 과량복용 한 경우]]></PARAGRAPH>\r\n<PARAGRAPH tagName=\\"p\\" textIndent=\\"\\\" marginLeft=\\"\\\"><![CDATA[7] 1개월 정도 복용하여도 증상의 개선이 없을 경우]]></PARAGRAPH>\r\n</ARTICLE>\r\n<ARTICLE title=\\"5. 기타 이 약의 복용 시 주의사항\">\r\n<PARAGRAPH tagName=\\"p\\" textIndent=\\"\\\" marginLeft=\\"\\\"><![CDATA[1] 정해진 용법·용량을 잘 지킬 것.]></PARAGRAPH>\r\n<PARAGRAPH tagName=\\"p\\" textIndent=\\"\\\" marginLeft=\\"\\\"><![CDATA[2] 어린이에게 투여할 경우에는 보호자의 지도·감독하에 투여할 것.]></PARAGRAPH>\r\n<PARAGRAPH tagName=\\"p\\" textIndent=\\"\\\" marginLeft=\\"\\\"><![CDATA[3] 각종 요검사시에 혈당의 검출을 방해할 수 있다.]></PARAGRAPH>\r\n<PARAGRAPH tagName=\\"p\\" textIndent=\\"\\\" marginLeft=\\"\\\"><![CDATA[4] 요를 황색으로 변하게 하여 임상검사치에 영향을 줄 수 있다.]></PARAGRAPH>\r\n</ARTICLE>\r\n<ARTICLE title=\\"6. 저장상의 주의사항\">\r\n<PARAGRAPH tagName=\\"p\\" textIndent=\\"\\\" marginLeft=\\"\\\"><![CDATA[1] 어린이의 손에 닿지 않는 곳에 보관할 것.]></PARAGRAPH>\r\n<PARAGRAPH tagName=\\"p\\" textIndent=\\"\\\" marginLeft=\\"\\\"><![CDATA[2] 직사광선을 피하고 될 수 있는 한 습기가 적은 서늘한 곳에 밀폐하여 보관할 것.]></PARAGRAPH>\r\n<PARAGRAPH tagName=\\"p\\" textIndent=\\"\\\" marginLeft=\\"\\\"><![CDATA[3] 오용(잘못 사용)을 막고 품질의 보존을 위하여 다른 용기에 바꾸어 넣지 말 것.]></PARAGRAPH>\r\n</ARTICLE>\r\n</SECTION>\r\n</DOC>,  
"PN\_DOC\_DATA": null,  
"MAIN\_ITEM\_INGR": "[M223258]티아민염산염 | [M040133]리보플라빈 | [M204304]피리독신염산염 | [M040064]니코틴산아미드 | [M040679]판토텐산칼슘 | [M256157]시아노코발라민100배산 | [M234001]아스코르브산과립97%",  
"INGR\_NAME": "[M051260]이산화규소 | [M060073]미결정셀룰로오스 | [M203374]스테아르산 | [M223367]유당수화물 | [M223369]인산수소칼슘수화물 | [M223556]스테아르산마그네슘 | [M252705]텔크(활석가루) | [M281689]탭쉴드빨간색(29R727) | [M281693]탭쉴드노란색(29Y730) | [M281694]탭쉴드흰색(29W925)"  
},  
{  
"ITEM\_SEQ": "196200043",  
"ITEM\_NAME": "푸라콩정(피프린히드리네이트)",  
"ENTP\_NAME": "영진약품(주)",  
"ITEM\_PERMIT\_DATE": "19621231",  
"CNSGN\_MANUF": null,  
"ETC\_OTC\_CODE": "일반의약품",  
"CHART": "이약은 분홍색 정제이다.",  
"BAR\_CODE": "8806424016502,8806424016519,8806424016526,8806424016533",  
"MATERIAL\_NAME": "총량 : 1정(100밀리그램)중|성분명 : 피프린히드리네이트|분량 : 3|단위 : 밀리그램|규격 : KP|성분정보 : |비고 : ",  
"EE\_DOC\_ID": "https://nedrug.mfds.go.kr/pbp/cmn/pdfDownload/196200043/EE",  
"UD\_DOC\_ID": "https://nedrug.mfds.go.kr/pbp/cmn/pdfDownload/196200043/UD",  
"NB\_DOC\_ID": "https://nedrug.mfds.go.kr/pbp/cmn/pdfDownload/196200043/NB",  
"INSERT\_FILE": "https://nedrug.mfds.go.kr/pbp/cmn/pdfDownload/196200043/II",  
"STORAGE\_METHOD": "실온보관, 밀폐용기",  
"VALID\_TERM": "제조일로부터 60 개월",  
"REEXAM\_TARGET": null,  
"REEXAM\_DATE": null,  
"PACK\_UNIT": "",  
"EDI\_CODE": null,  
"DOC\_TEXT": "",  
"PERMIT\_KIND\_NAME": "신고",  
"ENTP\_NO": "1421",  
"MAKE\_MATERIAL\_FLAG": null,  
"NEWDRUG\_CLASS\_NAME": "",  
"INDUTY\_TYPE": "의약품",

"CANCEL\_DATE": "20210512",  
"CANCEL\_NAME": "취하",  
"CHANGE\_DATE": "20061109",  
"NARCOTIC\_KIND\_CODE": null,  
"GBN\_NAME": "성상변경, 2006-11-09/제품명칭변경, 2006-11-09/사용상주의사항변경(부작용포함), 2000-01-31/사용상주의사항변경(부작용포함), 1999-01-01/용법용량변경, 1999-01-01/효능효과변경, 1999-01-01/저장방법 및 유효기간(사용기간)변경, 1985-10-21/저장방법 및 유효기간(사용기간)변경, 1985-02-14/저장방법 및 유효기간(사용기간)변경, 1982-03-10/사용상주의사항변경(부작용포함), 1979-03-09/용법용량변경, 1979-03-09/효능효과변경, 1979-03-09",  
"TOTAL\_CONTENT": "1정(100밀리그램)중",  
"EE\_DOC\_DATA": "<DOC title=\"효능효과\" type=\"EE\">\r\n<SECTION title=\"\">\r\n<ARTICLE title=\"\">\r\n<PARAGRAPH tagName=\"p\" textIndent=\"\" marginLeft=\"\"><![CDATA[&nbsp;]]></PARAGRAPH>\r\n<PARAGRAPH tagName=\"p\" textIndent=\"\" marginLeft=\"\"><![CDATA[소양성 피부질환(습진·피부염, 피부소양증, 소아스트로플루스, 약진, 종독진, 다형성 삼출성 홍반), 두드러기, 알레르기성 비염, 코감기로 인한 재채기·콧물·기침]]></PARAGRAPH>\r\n</ARTICLE>\r\n</SECTION>\r\n</DOC>",  
"UD\_DOC\_DATA": "<DOC title=\"용법용량\" type=\"UD\">\r\n<SECTION title=\"\">\r\n<ARTICLE title=\"(경구 : 정제, 산제)\">\r\n<PARAGRAPH tagName=\"p\" textIndent=\"\" marginLeft=\"\"><![CDATA[성인 : 피프린히드리네이트로서 1회 3mg 1일 3회 경구투여한다.]]></PARAGRAPH>\r\n<PARAGRAPH tagName=\"p\" textIndent=\"\" marginLeft=\"\"><![CDATA[연령, 증상에 따라 적절히 증감한다.]]></PARAGRAPH>\r\n</ARTICLE>\r\n<ARTICLE title=\"(주사제)\">\r\n<PARAGRAPH tagName=\"p\" textIndent=\"\" marginLeft=\"\"><![CDATA[성인 : 피프린히드리네이트로서 1회 3mg 1일 1-3회 피하 또는 근육 주사한다.]]></PARAGRAPH>\r\n<PARAGRAPH tagName=\"p\" textIndent=\"\" marginLeft=\"\"><![CDATA[연령, 증상에 따라 적절히 증감한다.]]></PARAGRAPH>\r\n</ARTICLE>\r\n</SECTION>\r\n</DOC>",  
"NB\_DOC\_DATA": "<DOC title=\"사용상주의사항\" type=\"NB\">\r\n<SECTION title=\"\">\r\n<ARTICLE title=\"1. 다음 환자에는 투여하지 말 것.\"><PARAGRAPH tagName=\"p\" textIndent=\"\" marginLeft=\"\"><![CDATA[1] 녹내장 환자(항콜린 작용에 의해 방수통로가 폐쇄되어 안압이 상승하여 증상이 악화될 수 있다.]]></PARAGRAPH>\r\n<PARAGRAPH tagName=\"p\" textIndent=\"\" marginLeft=\"\"><![CDATA[2] 전립선비대 등 하부 요로 폐색성 질환 환자(항콜린 작용에 의해 배뇨근이 이완되고 팔약근이 수축되어 요저류가 일어날 수 있다.]]></PARAGRAPH>\r\n</ARTICLE>\r\n<ARTICLE title=\"2. 부작용\">\r\n<PARAGRAPH tagName=\"p\" textIndent=\"\" marginLeft=\"\"><![CDATA[1] 과민증 : 발진 등이 나타날 경우는 투여를 중지한다.]]></PARAGRAPH>\r\n<PARAGRAPH tagName=\"p\" textIndent=\"\" marginLeft=\"\"><![CDATA[2] 정신신경계 : 때때로 어지러움, 다행감, 불면, 권태감, 졸음, 두중감 드물게 두통이 나타날 수 있다.]]></PARAGRAPH>\r\n<PARAGRAPH tagName=\"p\" textIndent=\"\" marginLeft=\"\"><![CDATA[3] 소화기계 : 때때로 구갈, 구역, 식욕부진, 복통 등이 나타날 수 있다.]]></PARAGRAPH>\r\n</ARTICLE>\r\n<ARTICLE title=\"3. 일반적 주의\">\r\n<PARAGRAPH tagName=\"p\" textIndent=\"\" marginLeft=\"\"><![CDATA[졸음을 유발할 수 있으므로 이 약을 투여중인 환자는 자동차 운전 등 위험한 기계조작을 하지 않도록 주의한다.]]></PARAGRAPH>\r\n</ARTICLE>\r\n<ARTICLE title=\"4. 상호작용\">\r\n<PARAGRAPH tagName=\"p\" textIndent=\"\" marginLeft=\"\"><![CDATA[알코올 섭취, 중추신경억제제, MAO 저해제의 병용투여에 의해 작용이 증강되므로 감량 등 신중히 투여한다.]]></PARAGRAPH>\r\n</ARTICLE>\r\n<ARTICLE title=\"5. 일부에 대한 투여\">\r\n<PARAGRAPH tagName=\"p\" textIndent=\"\" marginLeft=\"\"><![CDATA[이 약은 동물실험에서 기형발생이 나타났고 임부 및 임신하고 있을 가능성 있는 부인에 대해 안전성이 확립되어 있지 않으므로 투여하지 않는 것이 바람직하다.]]></PARAGRAPH>\r\n</ARTICLE>\r\n<ARTICLE title=\"6. 고령자에 대한 투여\">\r\n<PARAGRAPH tagName=\"p\" textIndent=\"\" marginLeft=\"\"><![CDATA[일반적으로 고령자는 생리기능이 저하되어 있으므로 감량하는 등 주의한다.]]></PARAGRAPH>\r\n</ARTICLE>\r\n<ARTICLE title=\"7. 적용상의 주의 (주사제에 한함.)\">\r\n<PARAGRAPH tagName=\"p\" textIndent=\"\" marginLeft=\"\"><![CDATA[피하·근육내 투여 후, 주사부위의 신경마비 또는 경결 등이 나타날 수 있다.]]></PARAGRAPH>\r\n</ARTICLE>\r\n</SECTION>\r\n</DOC>",  
"PN\_DOC\_DATA": null,  
"MAIN\_ITEM\_INGR": "[M071547]피프린히드리네이트",  
"INGR\_NAME": "[M040450]옥수수전분|[M060502]적색3호|[M101739]폴리비닐알콜|[M244534]스테아르산마그네슘|[M254581]유당수화물",  
},  
{  
"ITEM\_SEQ": "196300001",  
"ITEM\_NAME": "디고신정(디곡신)",  
"ENTP\_NAME": "에이치케이이노엔(주)",  
"ITEM\_PERMIT\_DATE": "19630516",  
"CNSGN\_MANUF": null,  
"ETC\_OTC\_CODE": "전문의약품",  
"CHART": "흰색의 원형정제이다.",  
"BAR\_CODE": "8806400000907,8806400000914,8806400000921,8806400000938",  
"MATERIAL\_NAME": "총량 : 이 약 1정(120mg) 중|성분명 : 디곡신|분량 : 0.25|단위 : 밀리그램|규격 : KP|성분정보 : |비고 :",  
"EE\_DOC\_ID": "https://nedrug.mfds.go.kr/pbp/cmn/pdfDownload/196300001/EE",  
"UD\_DOC\_ID": "https://nedrug.mfds.go.kr/pbp/cmn/pdfDownload/196300001/UD",

"NB\_DOC\_ID": "https://nedrug.mfds.go.kr/pbp/cmn/pdfDownload/196300001/NB",  
"INSERT\_FILE": "https://nedrug.mfds.go.kr/pbp/cmn/pdfDownload/196300001/II",  
"STORAGE\_METHOD": "차광기밀용기, 실온보존(1~30°C)",  
"VALID\_TERM": "전과 동일",  
"REEXAM\_TARGET": null,  
"REEXAM\_DATE": null,  
"PACK\_UNIT": "",  
"EDI\_CODE": "640000090",  
"DOC\_TEXT": "",  
"PERMIT\_KIND\_NAME": "신고",  
"ENTP\_NO": "1452",  
"MAKE\_MATERIAL\_FLAG": null,  
"NEWDRUG\_CLASS\_NAME": "",  
"INDUTY\_TYPE": "의약품",  
"CANCEL\_DATE": null,  
"CANCEL\_NAME": "정상",  
"CHANGE\_DATE": "20190607",  
"NARCOTIC\_KIND\_CODE": null,  
"GBN\_NAME": "사용상주의사항변경(부작용포함), 2019-06-07/저장방법 및 유효기간(사용기간)변경, 2008-04-10/성상변경, 2008-04-10/제품명칭변경, 2008-04-10/사용상주의사항변경(부작용포함), 1996-01-01/용법용량변경, 1996-01-01/효능효과변경, 1996-01-01/사용상주의사항변경(부작용포함), 1995-05-19/사용상주의사항변경(부작용포함), 1992-03-26/저장방법 및 유효기간(사용기간)변경, 1986-10-24/성상변경, 1986-10-24/사용상주의사항변경(부작용포함), 1978-05-10/용법용량변경, 1978-05-10/효능효과변경, 1978-05-10",  
"TOTAL\_CONTENT": "이 약 1정(120mg) 중",  
"EE\_DOC\_DATA": "<DOC title=\"효능효과\" type=\"EE\">\r\n<SECTION title=\"\">\r\n<ARTICLE title=\"1. 울혈성심부전(폐부종, 심장천식 등 포함) : 판막질환, 고혈압, 혈액성심질환(심근경색, 협심증 등), 선천성심질환, 폐성심(폐혈전, 색전증, 폐기증, 폐섬유증)에 의한 것.\">\r\n<ARTICLE title=\"2. 심방세동·조동에 의한 빈맥, 발작성심방성빈맥\">\r\n<ARTICLE title=\"3. 기타 심질환(심막염, 심근질환 등), 갑상선기능항진증 및 저하증\">\r\n<ARTICLE title=\"4. 심부전 또는 각종 빈맥의 예방 및 치료\">\r\n</SECTION>\r\n</DOC>",  
"UD\_DOC\_DATA": "<DOC title=\"용법용량\" type=\"UD\">\r\n<SECTION title=\"\">\r\n<ARTICLE title=\"(경구 : 정제, 엘리실제)\">\r\n<ARTICLE title=\"1. 성인\">\r\n<PARAGRAPH tagName=\"p\" textIndent=\"\" marginLeft=\"\"><![CDATA[1] 급속 포화요법(포화량 : 1.0~4.0mg) : 디곡신으로서 초회 0.5~1.0mg, 이후 0.5mg를 6~8시간마다 경구투여하고 충분한 효과가 나타날 때까지 계속한다.]]></PARAGRAPH>\r\n<PARAGRAPH tagName=\"p\" textIndent=\"\" marginLeft=\"\"><![CDATA[2] 완서 포화요법을 사용할 수도 있다.]]></PARAGRAPH>\r\n<PARAGRAPH tagName=\"p\" textIndent=\"\" marginLeft=\"\"><![CDATA[3] 유지요법 : 1일 0.25~0.5mg을 경구투여한다.]]></PARAGRAPH>\r\n</ARTICLE>\r\n<ARTICLE title=\"2. 소아\">\r\n<PARAGRAPH tagName=\"p\" textIndent=\"\" marginLeft=\"\"><![CDATA[1] 급속 포화요법]]></PARAGRAPH>\r\n<PARAGRAPH tagName=\"p\" textIndent=\"\" marginLeft=\"\"><![CDATA[2세 미만 : 1일 체중 kg당 0.06~0.08mg을 3~4회 분할 투여한다.]]></PARAGRAPH>\r\n<PARAGRAPH tagName=\"p\" textIndent=\"\" marginLeft=\"\"><![CDATA[2세 이상 : 1일 체중 kg당 0.04~0.06mg을 3~4회 분할 투여한다.]]></PARAGRAPH>\r\n<PARAGRAPH tagName=\"p\" textIndent=\"\" marginLeft=\"\"><![CDATA[2] 유지요법]]></PARAGRAPH>\r\n<PARAGRAPH tagName=\"p\" textIndent=\"\" marginLeft=\"\"><![CDATA[포화량의 1/5~1/3을 투여한다.]]></PARAGRAPH>\r\n<PARAGRAPH tagName=\"p\" textIndent=\"\" marginLeft=\"\"><![CDATA[연령, 증상에 따라 적절히 증감한다.]]></PARAGRAPH>\r\n</ARTICLE>\r\n<ARTICLE title=\"(주사제)\">\r\n<ARTICLE title=\"1. 성인\">\r\n<PARAGRAPH tagName=\"p\" textIndent=\"\" marginLeft=\"\"><![CDATA[1] 급속 포화요법(포화량 : 1.0~2.0mg) : 디곡신으로서 1회 0.25~0.5mg을 2~4시간마다 정맥주사하고 충분한 효과가 나타날 때까지 계속한다.]]></PARAGRAPH>\r\n<PARAGRAPH tagName=\"p\" textIndent=\"\" marginLeft=\"\"><![CDATA[2] 완서 포화요법을 사용할 수도 있다.]]></PARAGRAPH>\r\n<PARAGRAPH tagName=\"p\" textIndent=\"\" marginLeft=\"\"><![CDATA[3] 유지요법 : 1일 0.25mg을 정맥주사한다.]]></PARAGRAPH>\r\n</ARTICLE>\r\n<ARTICLE title=\"2. 소아\">\r\n<PARAGRAPH tagName=\"p\" textIndent=\"\" marginLeft=\"\"><![CDATA[1] 급속 포화요법]]></PARAGRAPH>\r\n<PARAGRAPH tagName=\"p\" textIndent=\"\" marginLeft=\"\"><![CDATA[① 신생아, 미숙아 : 1일 체중 kg당 0.03~0.05mg을 3~4회 분할 정맥 또는 근육주사한다.]]></PARAGRAPH>\r\n<PARAGRAPH tagName=\"p\" textIndent=\"\" marginLeft=\"\"><![CDATA[② 2세 미만 : 1일 체중 kg당 0.04~0.06mg을 3~4회 분할 정맥 또는 근육주사한다.]]></PARAGRAPH>\r\n<PARAGRAPH tagName=\"p\" textIndent=\"\" marginLeft=\"\"><![CDATA[③ 2세 이상 : 1일 체중 kg당 0.02~0.04mg을 3~4회 분할 정맥 또는 근육주사한다.]]></PARAGRAPH>\r\n<PARAGRAPH tagName=\"p\" textIndent=\"\" marginLeft=\"\"><![CDATA[2] 유지요법]]></PARAGRAPH>\r\n<PARAGRAPH tagName=\"p\" textIndent=\"\" marginLeft=\"\"><![CDATA[포화량의 1/15~1/10을 정맥 또는 근육주사한다.]]></PARAGRAPH>\r\n<PARAGRAPH tagName=\"p\" textIndent=\"\" marginLeft=\"\"><![CDATA[연령, 증상에 따라 적절히 증감한다.]]></PARAGRAPH>\r\n</ARTICLE>\r\n</SECTION>\r\n</DOC>",  
"NB\_DOC\_DATA": "<DOC title=\"사용상의주의사항\" type=\"NB\">\r\n<SECTION title=\"\">\r\n<ARTICLE title=\"1. 다음 환자에는 투여하지 말 것.\">\r\n<PARAGRAPH tagName=\"p\" textIndent=\"\" marginLeft=\"\"><![CDATA[1] 방실블록(특히 애덤스-스토크스증후군), 동방블록, 경동맥동증후군 환자]></PARAGRAPH>\r\n<PARAGRAPH tagName=\"p\" textIndent=\"\" marginLeft=\"\"><![CDATA[2] 디지탈리스 중독, 폐쇄성 심근병증(특별성 비대성 대동맥판하협착증 등) 환자]></PARAGRAPH>\r\n<PARAGRAPH tagName=\"p\" textIndent=\"\" marginLeft=\"\"><![CDATA[3] 경부경관증 환자]></PARAGRAPH>

tagName=\\"p\\" textIndent=\\"\\\" marginLeft=\\"\\\"><![CDATA[3] 심실빈맥 환자]]></PARAGRAPH>\r\n<PARAGRAPH tagName=\\"p\\" textIndent=\\"\\\" marginLeft=\\"\\\"><![CDATA[4] WPW증후군 환자]]></PARAGRAPH>\r\n<ARTICLE>\r\n<ARTICLE title=\\"2. 다음 환자에는 신중히 투여할 것.\\">\r\n<PARAGRAPH tagName=\\"p\\" textIndent=\\"\\\" marginLeft=\\"\\\"><![CDATA[1] 급성 심근경색, 심실성 기외수축, 심내막염, 폐성심, 갑상선기능항진 또는 저하증, 신장애 환자(저용량에서도 중독을 일으키기 쉽고 효과의 발현이 현저하지 않으므로 과량 투여로 중독을 일으킬 위험이 있음.)]]></PARAGRAPH>\r\n<PARAGRAPH tagName=\\"p\\" textIndent=\\"\\\" marginLeft=\\"\\\"><![CDATA[2] 혈액투석을 받고 있는 환자]]></PARAGRAPH>\r\n<PARAGRAPH tagName=\\"p\\" textIndent=\\"\\\" marginLeft=\\"\\\"><![CDATA[3] 전해질평형실조(저칼륨혈증, 고칼륨혈증, 고칼슘혈증, 저마그네슘혈증) 환자]]></PARAGRAPH>\r\n<PARAGRAPH tagName=\\"p\\" textIndent=\\"\\\" marginLeft=\\"\\\"><![CDATA[4] 동기능부전증후군 환자(동서맥을 유발 또는 악화시키거나 동방블록을 일으킬 수 있다.)]]></PARAGRAPH>\r\n<PARAGRAPH tagName=\\"p\\" textIndent=\\"\\\" marginLeft=\\"\\\"><![CDATA[5] 중증의 호흡기질환 환자(디지탈리스제제에 대한 심근의 감수성을 증가시킬 수 있다.)]]></PARAGRAPH>\r\n</ARTICLE>\r\n<ARTICLE title=\\"3. 부작용\\">\r\n<PARAGRAPH tagName=\\"p\\" textIndent=\\"\\\" marginLeft=\\"\\\"><![CDATA[1] 다음과 같은 중독증상이 나타날 수 있으므로 관찰을 충분히 하고 이러한 증상이 나타날 경우에는 감량하거나 휴약하고 다시 저용량에서 재투여를 시작하는 등 적절한 처치를 한다.]]></PARAGRAPH>\r\n<PARAGRAPH tagName=\\"p\\" textIndent=\\"0\\" marginLeft=\\"2\\\"><![CDATA[① 소화기계 : 식욕부진, 구역, 구토, 설사 등이 나타날 수 있다.]]></PARAGRAPH>\r\n<PARAGRAPH tagName=\\"p\\" textIndent=\\"0\\" marginLeft=\\"2\\\"><![CDATA[② 순환기계 : 부정맥(심실성 기외수축), 방실블록, 빈맥, 현저한 서맥 등이 나타날 수 있다.]]></PARAGRAPH>\r\n<PARAGRAPH tagName=\\"p\\" textIndent=\\"0\\" marginLeft=\\"2\\\"><![CDATA[③ 눈 : 시각장애(빛이 없는 곳에서 가물가물하게 보임, 황시, 녹시, 복시 등)가 나타날 수 있다.]]></PARAGRAPH>\r\n<PARAGRAPH tagName=\\"p\\" textIndent=\\"0\\" marginLeft=\\"2\\\"><![CDATA[④ 정신신경계 : 어지러움, 두통, 방향감각상실, 착란, 허약, 감정둔화, 피로, 권태, 우울 등이 나타날 수 있다.]]></PARAGRAPH>\r\n<PARAGRAPH tagName=\\"p\\" textIndent=\\"0\\" marginLeft=\\"2\\\"><![CDATA[2] 과민증 : 발진, 두드러기, 자반, 부종, 호산구증가, 혈소판감소, 홍반성 루푸스(LE)양 증후군 등이 나타날 수 있으므로 이러한 경우에는 투여를 중지한다.]]></PARAGRAPH>\r\n<PARAGRAPH tagName=\\"p\\" textIndent=\\"0\\" marginLeft=\\"2\\\"><![CDATA[3] 기타 : 드물게 여성형 유방, 근력저하 등이 나타날 수 있다.]]></PARAGRAPH>\r\n</ARTICLE>\r\n<ARTICLE title=\\"4. 일반적 주의\\">\r\n<PARAGRAPH tagName=\\"p\\" textIndent=\\"\\\" marginLeft=\\"\\\"><![CDATA[1] 이 약을 투여할 경우에는 관찰을 충분히 하고 과거 이 약 투여 2-3주 이내에 디지탈리스제제 또는 기타의 강심배당체가 투여되었는지를 확인한 후 신중히 투여량을 결정한다.]]></PARAGRAPH>\r\n<PARAGRAPH tagName=\\"p\\" textIndent=\\"\\\" marginLeft=\\"\\\"><![CDATA[2] 흡수불량 증후군 또는 위장관이 복구된 환자는 더 많은 용량이 필요하다.]]></PARAGRAPH>\r\n</ARTICLE>\r\n<ARTICLE title=\\"5. 상호작용\\">\r\n<PARAGRAPH tagName=\\"p\\" textIndent=\\"\\\" marginLeft=\\"\\\"><![CDATA[1] 다음 약물과 병용투여시 디지탈리스 중독을 일으키기 쉬우므로 병용투여할 경우에는 관찰을 충분히 하고 신중히 투여한다. : 칼륨배설성 이뇨제(치아짓계 이뇨제, 에타크린산, 클로르탈리돈, 푸로세미드 등), 아미오다론, 스피로노락톤, 칼슘제, 레세르핀계 약물, 아트로핀계 약물, β-차단제, 교감신경효능약, 갑상선제제, 쿠니딘, 칼슘길항제, 이트라코나졸, 인도메타신, 프로파페논, 카토프릴, 플레카이니드, 프라조신, 프로판텔린, 테트라사이클린, 에리스로마이신, 리튬염, 코르티코스테로이드, 카르베녹솔론, 미라베그론]]></PARAGRAPH>\r\n<PARAGRAPH tagName=\\"p\\" textIndent=\\"\\\" marginLeft=\\"\\\"><![CDATA[2] 다음 약과 병용투여시 이 약의 흡수를 차단 또는 감소시킬 수 있으므로 이 약의 흡수 저해를 피하기 위하여 가능한 투여간격을 늘리는 등 신중히 투여한다. : 콜레스티라민, 황산프라디오마이신, 제산제, 카올린-펙틴, 설파실라진, 네오마이신, 메토클로프라미드, 디페녹실레이트, 리팜피신, 페니토인, 페니실라민]]></PARAGRAPH>\r\n</ARTICLE>\r\n<ARTICLE title=\\"6. 임부 및 수유부에 대한 투여\\">\r\n<PARAGRAPH tagName=\\"p\\" textIndent=\\"\\\" marginLeft=\\"\\\"><![CDATA[1] 임신중의 투여에 대한 안전성은 확립되어 있지 않으므로 임부 또는 임신하고 있을 가능성 있는 부인에는 치료상의 유익성이 위험성을 상회한다고 판단되는 경우에만 투여한다.]]></PARAGRAPH>\r\n<PARAGRAPH tagName=\\"p\\" textIndent=\\"\\\" marginLeft=\\"\\\"><![CDATA[2] 이 약은 모유증으로 이행하므로 수유중인 부인에 투여할 경우에는 신중히 투여한다.]]></PARAGRAPH>\r\n</ARTICLE>\r\n<ARTICLE title=\\"7. 소아에 대한 투여\\">\r\n<PARAGRAPH tagName=\\"p\\" textIndent=\\"\\\" marginLeft=\\"\\\"><![CDATA[1] 소아에 투여할 경우에는 부작용이 나타나기 쉬우므로 관찰을 충분히 하고 신중히 투여량을 결정한다.]]></PARAGRAPH>\r\n</ARTICLE>\r\n<ARTICLE title=\\"8. 고령자에 대한 투여\\">\r\n<PARAGRAPH tagName=\\"p\\" textIndent=\\"\\\" marginLeft=\\"\\\"><![CDATA[1] 고령자에 투여할 경우에는 부작용이 나타나기 쉬우므로 관찰을 충분히 하고 신중히 투여량을 결정한다.]></PARAGRAPH>\r\n</ARTICLE>\r\n<ARTICLE title=\\"9. 적용상의 주의(주사제에 함.)\\">\r\n<PARAGRAPH tagName=\\"p\\" textIndent=\\"\\\" marginLeft=\\"\\\"><![CDATA[1] 빠른 정맥주사는 혈관수축으로 고혈압을 일으키거나 관상혈류가 감소될 수 있다. 그러므로 고혈압성 심부전 및 급성 심근경색시 주사속도를 천천히 하는 것이 중요하다.]]></PARAGRAPH>\r\n</ARTICLE>\r\n</SECTION>\r\n

},

{

"ITEM\_SEQ": "196300011",  
"ITEM\_NAME": "스모스삼중정(수출용)",  
"ENTP\_NAME": "서울약품공업(주)",  
"ITEM\_PERMIT\_DATE": "19630812",  
"CNSGN\_MANUF": null,  
"ETC\_OTC\_CODE": "일반의약품",  
"CHART": "상하층백색 중간층은 담갈색의 삼중정",

"BAR\_CODE": null,  
"MATERIAL\_NAME": "총량 : 1,3층-1정중420밀리그램|성분명 : 침강탄산칼슘|분량 : 160|단위 : 밀리그램|규격 : KP|성분정보 : |비고 : ;총량 : 1,3층-1정중420밀리그램|성분명 : 탄산수소나트륨|분량 : 68|단위 : 밀리그램|규격 : KP|성분정보 : |비고 : ;총량 : 2층-1정중420밀리그램|성분명 : 포리아제|분량 : 40|단위 : 밀리그램|규격 : 별규|성분정보 : |비고 : ;총량 : 2층-1정중420밀리그램|성분명 : 디엘멘톨|분량 : 1.04|단위 : 밀리그램|규격 : KP|성분정보 : |비고 : ;총량 : 2층-1정중420밀리그램|성분명 : 데히드로콜린산|분량 : 1.36|단위 : 밀리그램|규격 : KP|성분정보 : |비고 : ;총량 : 2층-1정중420밀리그램|성분명 : 디아스타제|분량 : 26.4|단위 : 밀리그램|규격 : KP|성분정보 : |비고 : ;총량 : 2층-1정중420밀리그램|성분명 : 스코폴리아액스산|분량 : 2.64|단위 : 밀리그램|규격 : KP|성분정보 : |비고 : ;총량 : 2층-1정중420밀리그램|성분명 : 감초(조)엑스|분량 : 10.4|단위 : 밀리그램|규격 : KP|성분정보 : |비고 : ;총량 : 2층-1정중420밀리그램|성분명 : 계피유(신나몬유)|분량 : 0.32|단위 : 밀리그램|규격 : KP|성분정보 : |비고 : ;총량 : 2층-1정중420밀리그램|성분명 : 회향유|분량 : 0.32|단위 : 밀리그램|규격 : KP|성분정보 : |비고 : ;총량 : 2층-1정중420밀리그램|성분명 : 정향유|분량 : 0.32|단위 : 밀리그램|규격 : KP|성분정보 : |비고 : ;총량 : 2층-1정중420밀리그램|성분명 : 등피유|분량 : 0.4|단위 : 밀리그램|규격 : 별규|성분정보 : |비고 : ;총량 : 2층-1정중420밀리그램|성분명 : 건강틴크|분량 : 0.48|단위 : 밀리그램|규격 : 별규|성분정보 : |비고 : ",  
"EE\_DOC\_ID": "https://nedrug.mfds.go.kr/pbp/cmn/pdfDownload/196300011/EE",  
"UD\_DOC\_ID": "https://nedrug.mfds.go.kr/pbp/cmn/pdfDownload/196300011/UD",  
"NB\_DOC\_ID": "https://nedrug.mfds.go.kr/pbp/cmn/pdfDownload/196300011/NB",  
"INSERT\_FILE": "",  
"STORAGE\_METHOD": " .",  
"VALID\_TERM": ". .",  
"REEXAM\_TARGET": null,  
"REEXAM\_DATE": null,  
"PACK\_UNIT": "",  
"EDI\_CODE": null,  
"DOC\_TEXT": "",  
"PERMIT\_KIND\_NAME": "허가",  
"ENTP\_NO": "1288",  
"MAKE\_MATERIAL\_FLAG": null,  
"NEWDRUG\_CLASS\_NAME": "",  
"INDUTY\_TYPE": "의약품",  
"CANCEL\_DATE": null,  
"CANCEL\_NAME": "정상",  
"CHANGE\_DATE": "20141020",  
"NARCOTIC\_KIND\_CODE": null,  
"GBN\_NAME": "제품명칭변경, 2014-10-20/용법용량변경, 1982-11-30",  
"TOTAL\_CONTENT": "1,3층-1정중420밀리그램/2층-1정중420밀리그램",  
"EE\_DOC\_DATA": "<DOC title=\"효능효과\" type=\"EE\">\r\n<SECTION title=\"\">\r\n<ARTICLE title=\"\">\r\n<PARAGRAPH tagName=\"p\" textIndent=\"0\" marginLeft=\"0\"><! [CDATA[위통, 위산과다, 과식과음, 식욕감퇴, 위약증상, 위팽만감, 식체만성위카탈, 구토, 숙취, ]]></PARAGRAPH>\r\n<PARAGRAPH tagName=\"p\" textIndent=\"0\" marginLeft=\"0\"><! [CDATA[위하수, 위활장, 급만성위카탈, 소화불량으로 인한 설사 변과 부정 장내이상발효, 자가중독, ]]></PARAGRAPH>\r\n<PARAGRAPH tagName=\"p\" textIndent=\"0\" marginLeft=\"0\"><! [CDATA[장통, 위경련, 위괴양 및 심이지장궤양으로 인한 동통, 소화불량으로 인한 위장질환. ]]></PARAGRAPH>\r\n</ARTICLE>\r\n<SECTION title=\"\">\r\n</DOC>",  
"UD\_DOC\_DATA": "<DOC title=\"용법용량\" type=\"UD\">\r\n<SECTION title=\"\">\r\n<ARTICLE title=\"\">\r\n<PARAGRAPH tagName=\"p\" textIndent=\"0\" marginLeft=\"0\"><! [CDATA[1일 3회, 1회 2-3정 식후에 복용함. 증상에 따라 적의 가가ㅁ하여도 무방.]]></PARAGRAPH>\r\n</ARTICLE>\r\n<SECTION title=\"\">\r\n</DOC>",  
"NB\_DOC\_DATA": "<DOC title=\"사용상주의사항\" type=\"NB\">\r\n<SECTION title=\"\">\r\n<ARTICLE title=\"\">\r\n<PARAGRAPH tagName=\"p\" textIndent=\"\" marginLeft=\"\"><! [CDATA[&nbsp;]]></PARAGRAPH>\r\n</ARTICLE>\r\n<ARTICLE title=\"1. 다음과 같은 사람은 복용 전에 의사, 약사와 상의할 것.\"><PARAGRAPH tagName=\"p\" textIndent=\"\" marginLeft=\"\"><! [CDATA[1] 혈압이 높은 환자 또는 고령자]]></PARAGRAPH>\r\n<PARAGRAPH tagName=\"p\" textIndent=\"\" marginLeft=\"\"><! [CDATA[2] 심장 또는 신장에 장애가 있는 환자]]></PARAGRAPH>\r\n<PARAGRAPH tagName=\"p\" textIndent=\"\" marginLeft=\"\"><! [CDATA[3] 부종이 있는 환자]]></PARAGRAPH>\r\n<PARAGRAPH tagName=\"p\" textIndent=\"\" marginLeft=\"\"><! [CDATA[4] 의사의 치료를 받고 있는 환자]]></PARAGRAPH>\r\n</ARTICLE>\r\n<ARTICLE title=\"2. 다음과 같은 경우 이 약의 복용을 즉각 중지하고 의사, 약사와 상의할 것.\"><PARAGRAPH tagName=\"p\" textIndent=\"\" marginLeft=\"\"><! [CDATA[1] 본제의 복용에 의해 뇌량이 감소하거나, 얼굴이나 손발이 붓거나, 눈꺼풀이 무겁거나, 손이 굳어지거나, 혈압이 오르거나, 두통 등의 증상이 나타나는 경우에는 복용을 중지하고 의사, 약사에게 상담할 것.]]></PARAGRAPH>\r\n<PARAGRAPH tagName=\"p\" textIndent=\"\" marginLeft=\"\"><! [CDATA[2] 위알도스테론증 : 1일 최대 복용량이 감초로서 1g 이상인 제제는 장기연용할 경우 저칼 륨혈증, 혈압상승, 나트륨 체액의 저류, 부종, 체중증가 등의 위알도스테론증이 나타날 수 있으므로, 관찰(혈청 칼륨치의 측정)을 충분히 하고 이상이 인정되는 경우 복용을 중지할 것.]]></PARAGRAPH>\r\n<PARAGRAPH tagName=\"p\" textIndent=\"\" marginLeft=\"\"><! [CDATA[3] 근병증 : 저칼륨혈증의 결과로서 근병증이 나타나는 경우가 있으므로, 관찰을 충분히 하고 무력감, 사지경련, 마비 등의 이상이 확인되는 경우에는 복용을 중지할 것.]]></PARAGRAPH>\r\n</ARTICLE>\r\n<ARTICLE title=\"3. 복용 중 또는 복용 후는 다음 사항을 주의할 것.\"></ARTICLE>\r\n</SECTION>\r\n</DOC>",

것.\">\r\n <PARAGRAPH tagName=\\"p\\" textIndent=\\"\\\" marginLeft=\\"\\\"><! [CDATA[칼륨함유제, 감초함유제, 글리시리진산 혹은 그 염류 함유제제, 루프계 이뇨제(푸로세미드, 에타크린산) 또는 치아지드계 이뇨제(트리클로르메치아이드)와 병용시 위알도스테론증이나 저칼륨혈증으로 인하여 근병증이 나타나기 쉬우므로 신중히 투여할 것.]]></PARAGRAPH>\r\n</ARTICLE>\r\n </SECTION>\r\n</DOC>" ,  
"PN\_DOC\_DATA": null ,  
"MAIN\_ITEM\_INGR": " [M070030]건강틴크 | [M092610]등피유 | [M080365]정향유 | [M040812]회향유 | [M060159]계피유(신나문유) | [M070016]감초(조)엑스 | [M070655]스코폴리아엑스산 | [M089970]디아스타제 | [M040078]데히드로콜린산 | [M040174]디엘렌톨 | [M092609]포리아제 | [M207094]탄산수소나트륨 | [M040634]침강탄산칼슘" ,  
"INGR\_NAME": " [M040450]옥수수전분 | [M040450]옥수수전분 | [M040484]유당"  
},  
{  
"ITEM\_SEQ": "196300025" ,  
"ITEM\_NAME": "옥시톤주사액5아이유(옥시토신)" ,  
"ENTP\_NAME": "(주)유한양행" ,  
"ITEM\_PERMIT\_DATE": "19631011" ,  
"CNSGN\_MANUF": null ,  
"ETC\_OTC\_CODE": "전문의약품" ,  
"CHART": "무색투명한 액이 무색투명한 앰플에 든 주사제" ,  
"BAR\_CODE": "8806421012705,8806421012712,8806421012729" ,  
"MATERIAL\_NAME": "총량 : 1앰플(1mL) 중, | 성분명 : 옥시토신|분량 : 5 | 단위 : 아이.유|규격 : USP|성분정보 : |비고 : " ,  
"EE\_DOC\_ID": "https://nedrug.mfds.go.kr/pbp/cmn/pdfDownload/196300025/EE" ,  
"UD\_DOC\_ID": "https://nedrug.mfds.go.kr/pbp/cmn/pdfDownload/196300025/UD" ,  
"NB\_DOC\_ID": "https://nedrug.mfds.go.kr/pbp/cmn/pdfDownload/196300025/NB" ,  
"INSERT\_FILE": "https://nedrug.mfds.go.kr/pbp/cmn/pdfDownload/196300025/II" ,  
"STORAGE\_METHOD": "밀봉용기, 냉소보관(10°C이하)" ,  
"VALID\_TERM": "제조일로부터 36 개월" ,  
"REEXAM\_TARGET": null ,  
"REEXAM\_DATE": null ,  
"PACK\_UNIT": "" ,  
"EDI\_CODE": "642101271" ,  
"DOC\_TEXT": "" ,  
"PERMIT\_KIND\_NAME": "신고" ,  
"ENTP\_NO": "1329" ,  
"MAKE\_MATERIAL\_FLAG": null ,  
"NEWDRUG\_CLASS\_NAME": "" ,  
"INDUTY\_TYPE": "의약품" ,  
"CANCEL\_DATE": null ,  
"CANCEL\_NAME": "정상" ,  
"CHANGE\_DATE": "20200622" ,  
"NARCOTIC\_KIND\_CODE": null ,  
"GBN\_NAME": "사용상주의사항변경(부작용포함), 2020-06-22/저장방법 및 유효기간(사용기간)변경, 2016-12-01/성상변경, 2016-12-01/제품명칭변경, 2016-12-01/사용상주의사항변경(부작용포함), 2000-01-01/용법용량변경, 2000-01-01/효능효과변경, 2000-01-01/사용상주의사항변경(부작용포함), 1998-08-25/사용상주의사항변경(부작용포함), 1994-03-11/용법용량변경, 1994-03-11/효능효과변경, 1994-03-11/저장방법 및 유효기간(사용기간)변경, 1981-10-20/제품명칭변경, 1981-10-20/사용상주의사항변경(부작용포함), 1979-03-12/용법용량변경, 1979-03-12/효능효과변경, 1979-03-12" ,  
"TOTAL\_CONTENT": "1앰플(1mL) 중," ,  
"EE\_DOC\_DATA": "<DOC title=\\"효능효과\\" type=\\"EE\\">\r\n <SECTION title=\\"\\\">\r\n <ARTICLE title=\\"\\\">\r\n <PARAGRAPH tagName=\\"p\\" textIndent=\\"0\\" marginLeft=\\"0\\"><! [CDATA[다음 경우의 자궁수축의 유발, 촉진 및 자궁출혈의 치료 : 분만유도, 진통미약, 분만후 출혈, 이완성 자궁출혈, 자궁퇴축부전, 제왕절개술(태아만출 후), 유산, 인공임신중절]]></PARAGRAPH>\r\n </ARTICLE>\r\n </SECTION>\r\n</DOC>" ,  
"UD\_DOC\_DATA": "<DOC title=\\"용법용량\\" type=\\"UD\\">\r\n <SECTION title=\\"\\\">\r\n <ARTICLE title=\\"\\\">\r\n <PARAGRAPH tagName=\\"p\\" textIndent=\\"0\\" marginLeft=\\"0\\"><! [CDATA[원칙적으로 점적정맥주사를 한다.]]></PARAGRAPH>\r\n </ARTICLE>\r\n <ARTICLE title=\\"1. 분만유도 및 진통미약 \\\">\r\n <PARAGRAPH tagName=\\"p\\" textIndent=\\"0\\" marginLeft=\\"0\\"><! [CDATA[-점적정맥주사]]></PARAGRAPH>\r\n <PARAGRAPH tagName=\\"p\\" textIndent=\\"0\\" marginLeft=\\"0\\"><! [CDATA[옥시토신으로서 보통 5-10단위를 5%포도당주사액(500mL)등에 혼합하여, 점적속도를 분당 1-2밀리단위(mU)로 시작하여 진통이 나타나는 상황 및 태아심박 등을 관찰하면서 적절히 증감한다. 점적속도는 분당 20밀리단위를 초과하지 않는다.]]></PARAGRAPH>\r\n </ARTICLE>\r\n <ARTICLE title=\\"2. 분만후 출혈, 이완성 자궁출혈, 자궁퇴축부전, 유산, 인공임신중절\\\">\r\n <PARAGRAPH tagName=\\"p\\" textIndent=\\"0\\" marginLeft=\\"0\\"><! [CDATA[- 점적정맥주사]]></PARAGRAPH>\r\n <PARAGRAPH tagName=\\"p\\" textIndent=\\"0\\" marginLeft=\\"0\\"><! [CDATA[이 약으로서 보통 5-10단위를 5% 포도당주사액(500mL)등에 혼합하여 자궁수축 상황 등을 관찰하면서 적절히 증감한다.]]></PARAGRAPH>\r\n <PARAGRAPH tagName=\\"p\\" textIndent=\\"0\\" marginLeft=\\"0\\"><! [CDATA[- 정맥주사(분만후 출혈, 이완성 자궁출혈의 경우)]]></PARAGRAPH>\r\n <PARAGRAPH tagName=\\"p\\" textIndent=\\"0\\" marginLeft=\\"0\\"><! [CDATA[이 약으로서 5-10단위를 정맥내에 천천히 주사한다.]]></PARAGRAPH>\r\n <PARAGRAPH tagName=\\"p\\" textIndent=\\"0\\">

marginLeft=\"0\"">><![CDATA[ - 근육주사 ]]&gt;&lt;/PARAGRAPH&gt;\r\n&lt;PARAGRAPH tagName=\"p\"\n textIndent=\"0\"\n marginLeft=\"0\"&gt;<![CDATA[ 이 약으로서 5-10단위를 근육내에 천천히 주사한다. ]]&gt;&lt;/PARAGRAPH&gt;\r\n&lt;/ARTICLE&gt;\r\n&lt;ARTICLE title=\"3. 제왕절개술(태아만출 후)\"\r\n&lt;PARAGRAPH tagName=\"p\"\n textIndent=\"0\"\n marginLeft=\"0\"&gt;<![CDATA[ - 점적정맥주사 ]]&gt;&lt;/PARAGRAPH&gt;\r\n&lt;PARAGRAPH tagName=\"p\"\n textIndent=\"0\"\n marginLeft=\"0\"&gt;<![CDATA[ 이 약으로서 보통 5-10단위를 5% 포도당액(500mL) 등에 혼합하여 자궁수축 상황 등을 관찰하면서 적절히 증감한다. ]]&gt;&lt;/PARAGRAPH&gt;\r\n&lt;PARAGRAPH tagName=\"p\"\n textIndent=\"0\"\n marginLeft=\"0\"&gt;<![CDATA[ - 근육주사 ]]&gt;&lt;/PARAGRAPH&gt;\r\n&lt;PARAGRAPH tagName=\"p\"\n textIndent=\"0\"\n marginLeft=\"0\"&gt;<![CDATA[ 이 약으로서 5-10단위를 근육내에 주사한다. ]]&gt;&lt;/PARAGRAPH&gt;\r\n&lt;PARAGRAPH tagName=\"p\"\n textIndent=\"0\"\n marginLeft=\"0\"&gt;<![CDATA[ - 자궁 근육주사 ]]&gt;&lt;/PARAGRAPH&gt;\r\n&lt;PARAGRAPH tagName=\"p\"\n textIndent=\"0\"\n marginLeft=\"0\"&gt;<![CDATA[ 이 약으로서 5-10단위를 자궁근총내에 직접 주사한다. ]]&gt;&lt;/PARAGRAPH&gt;\r\n&lt;/ARTICLE&gt;\r\n&lt;/SECTION&gt;\r\n&lt;/DOC&gt;, \n\"NB\_DOC\_DATA\" : \"&lt;DOC title=\"사용상의주의사항\" type=\"NB\"\r\n&lt;SECTION title=\"\"\r\n&lt;ARTICLE title=\"1. 경고\"\r\n&lt;PARAGRAPH tagName=\"p\"\n textIndent=\"\"\n marginLeft=\"\"\n &gt;<![CDATA[ 이 약을 분만유도, 진통미약의 치료목적으로 사용하는 경우 지나치게 강한 진통 또는 강 직성 자궁수축에 의하여 태아가사, 자궁파열, 경관열상, 양수색전 등이 나타날 수 있으며, 모체 또는 태아가 위독한 상태에 이른 증례가 보고되어 있으므로 이 약을 투여시 다음 사항을 준수하고 신중하게 투여한다. ]]&gt;&lt;/PARAGRAPH&gt;\r\n&lt;PARAGRAPH tagName=\"p\"\n textIndent=\"\"\n marginLeft=\"\"\n &gt;<![CDATA[ [1] 환자 및 태아의 상태를 충분히 관찰하고 이 약의 유익성 및 위험성을 고려하여 신중하게 적용을 판단한다. 특히 자궁파열, 경관열상 등은 경산부, 제왕절개 또는 자궁절개술의 병력이 있는 환자에서 나타나기 쉬우므로 주의한다. ]]&gt;&lt;/PARAGRAPH&gt;\r\n&lt;PARAGRAPH tagName=\"p\"\n textIndent=\"\"\n marginLeft=\"\"\n &gt;<![CDATA[ [2] 분만감시장치를 사용하여 태아의 심음, 자궁수축상태를 충분히 감시한다. ]]&gt;&lt;/PARAGRAPH&gt;\r\n&lt;PARAGRAPH tagName=\"p\"\n textIndent=\"\"\n marginLeft=\"\"\n &gt;<![CDATA[ [3] 이 약에 대한 자궁근의 감수성은 개인차가 크고, 소량에도 지나치게 강한 진통이 나타 난다는 보고가 있다. 가능한 한 소량부터 투여를 시작하고 진통상황에 따라 천천히 증감한다. 정밀지속점적장치를 사용하여 투여하는 것이 바람직하다. ]]&gt;&lt;/PARAGRAPH&gt;\r\n&lt;PARAGRAPH tagName=\"p\"\n textIndent=\"\"\n marginLeft=\"\"\n &gt;<![CDATA[ [4] Bishop score 등에 의해 자궁경관이 속화(熟化)하는 것을 확인한 후 이 약을 투여하는 것이 바람직하며, 자궁경관속화제(子宮頸管熟化制)와 동시에 투여하는 것은 피해야 한다. ]]&gt;&lt;/PARAGRAPH&gt;\r\n&lt;PARAGRAPH tagName=\"p\"\n textIndent=\"\"\n marginLeft=\"\"\n &gt;<![CDATA[ [5] 프로스타그란딘제제(PGE&lt;sub&gt;2&lt;/sub&gt;, PGF&lt;sub&gt;2α&lt;/sub&gt; 등)와 병용하지 않는다. 또한 전후로 투여할 때에도 지나치게 강한 진통을 일으킬 수 있으므로 충분한 분만감시를 하고 신중히 투여한다. ]]&gt;&lt;/PARAGRAPH&gt;\r\n&lt;/ARTICLE&gt;\r\n&lt;ARTICLE title=\"2. 다음 환자에는 투여하지 말 것.\">\r\n<PARAGRAPH tagName=\"p\"\n textIndent=\"\"\n marginLeft=\"\"\n ><![CDATA[ [1] 이 약 또는 유사화합물에 과민증 및 그 병력이 있는 환자 ]]&gt;&lt;/PARAGRAPH&gt;\r\n&lt;PARAGRAPH tagName=\"p\"\n textIndent=\"\"\n marginLeft=\"\"\n &gt;<![CDATA[ [2] 분만유도, 진통미약의 치료 목적으로 프로스타글란딘제제를 투여중인 환자 ]]&gt;&lt;/PARAGRAPH&gt;\r\n&lt;PARAGRAPH tagName=\"p\"\n textIndent=\"\"\n marginLeft=\"\"\n &gt;<![CDATA[ [3] 아두골반불균형, 자궁의 과도한 진통, 자궁절박파열 또는 태아가사상태의 환자 ]]&gt;&lt;/PARAGRAPH&gt;\r\n&lt;PARAGRAPH tagName=\"p\"\n textIndent=\"\"\n marginLeft=\"\"\n &gt;<![CDATA[ [4] 상위(常位)태반조기박리상태의 환자(긴급한 태아배출이 요구되므로 외과적 처치방법이 확실하다) ]]&gt;&lt;/PARAGRAPH&gt;\r\n&lt;PARAGRAPH tagName=\"p\"\n textIndent=\"\"\n marginLeft=\"\"\n &gt;<![CDATA[ [5] 자궁폐혈증 환자 ]]&gt;&lt;/PARAGRAPH&gt;\r\n&lt;PARAGRAPH tagName=\"p\"\n textIndent=\"\"\n marginLeft=\"\"\n &gt;<![CDATA[ [6] 심장, 신장 및 혈관 장애 환자 ]]&gt;&lt;/PARAGRAPH&gt;\r\n&lt;PARAGRAPH tagName=\"p\"\n textIndent=\"\"\n marginLeft=\"\"\n &gt;<![CDATA[ [7] 연산도강인증(軟產道強韌症) 환자 ]]&gt;&lt;/PARAGRAPH&gt;\r\n&lt;PARAGRAPH tagName=\"p\"\n textIndent=\"\"\n marginLeft=\"\"\n &gt;<![CDATA[ [8] 임신중독증 및 다태임부 ]]&gt;&lt;/PARAGRAPH&gt;\r\n&lt;PARAGRAPH tagName=\"p\"\n textIndent=\"\"\n marginLeft=\"\"\n &gt;<![CDATA[ [9] 자궁경부의 개구부전, 골반협착 등이 있는 환자 ]]&gt;&lt;/PARAGRAPH&gt;\r\n&lt;PARAGRAPH tagName=\"p\"\n textIndent=\"\"\n marginLeft=\"\"\n &gt;<![CDATA[ [10] 아두전분만유도 환자 ]]&gt;&lt;/PARAGRAPH&gt;\r\n&lt;PARAGRAPH tagName=\"p\"\n textIndent=\"\"\n marginLeft=\"\"\n &gt;<![CDATA[ [11] 양수색전증 및 양수과다증 환자 ]]&gt;&lt;/PARAGRAPH&gt;\r\n&lt;PARAGRAPH tagName=\"p\"\n textIndent=\"\"\n marginLeft=\"\"\n &gt;<![CDATA[ [12] 중증 전자간증독증 환자 ]]&gt;&lt;/PARAGRAPH&gt;\r\n&lt;PARAGRAPH tagName=\"p\"\n textIndent=\"\"\n marginLeft=\"\"\n &gt;<![CDATA[ [13] 질분만이 금기인 경우(침습성 경부암종, 활동성 생식기포진, 전전치태반, 제대태위 또는 제대탈출증 환자) ]]&gt;&lt;/PARAGRAPH&gt;\r\n&lt;/ARTICLE&gt;\r\n&lt;ARTICLE title=\"3. 다음 환자에는 신중히 투여할 것.\">\r\n<PARAGRAPH tagName=\"p\"\n textIndent=\"\"\n marginLeft=\"\"\n ><![CDATA[ [1] 태아가사가 의심되는 환자 ]]&gt;&lt;/PARAGRAPH&gt;\r\n&lt;PARAGRAPH tagName=\"p\"\n textIndent=\"\"\n marginLeft=\"\"\n &gt;<![CDATA[ [2] 아두골반불균형으로 의심되는 환자 ]]&gt;&lt;/PARAGRAPH&gt;\r\n&lt;PARAGRAPH tagName=\"p\"\n textIndent=\"\"\n marginLeft=\"\"\n &gt;<![CDATA[ [3] 전치태반 환자 ]]&gt;&lt;/PARAGRAPH&gt;\r\n&lt;PARAGRAPH tagName=\"p\"\n textIndent=\"\"\n marginLeft=\"\"\n &gt;<![CDATA[ [4] 태위태세 이상에 의한 난산 환자 ]]&gt;&lt;/PARAGRAPH&gt;\r\n&lt;PARAGRAPH tagName=\"p\"\n textIndent=\"\"\n marginLeft=\"\"\n &gt;<![CDATA[ [5] 제왕절개술 및 광범위 자궁수술의 병력이 있는 환자 ]]&gt;&lt;/PARAGRAPH&gt;\r\n&lt;PARAGRAPH tagName=\"p\"\n textIndent=\"\"\n marginLeft=\"\"\n &gt;<![CDATA[ [6] 고령의 초산부 및 빈산부 ]]&gt;&lt;/PARAGRAPH&gt;\r\n&lt;PARAGRAPH tagName=\"p\"\n textIndent=\"\"\n marginLeft=\"\"\n &gt;<![CDATA[ [7] 혈관수축제를 투여중인 환자 ]]&gt;&lt;/PARAGRAPH&gt;\r\n&lt;/ARTICLE&gt;\r\n&lt;ARTICLE title=\"4. 부작용\"\r\n&lt;PARAGRAPH tagName=\"p\"\n textIndent=\"\"\n marginLeft=\"\"\n &gt;<![CDATA[ 속 : 드물게 속이 나타날 수 있으므로 관찰을 충분히 하고 청색증, 허탈 등의 이상이 나타날 경우에는 투여를 중지하고 적절한 처치를 한다. ]]&gt;&lt;/PARAGRAPH&gt;\r\n&lt;PARAGRAPH tagName=\"p\"\n textIndent=\"\"\n marginLeft=\"\"\n &gt;<![CDATA[ 자궁 : 자궁의 과도한 진통, 자궁파열, 경관열상, 양수색전증, 진통미약, 이완출혈 등이 나타날 수 있다. ]]&gt;&lt;/PARAGRAPH&gt;\r\n&lt;PARAGRAPH tagName=\"p\"\n textIndent=\"\"\n marginLeft=\"\"\n &gt;<![CDATA[ 태아 · 신생아 : 태아가사가 나타날 수 있으므로 관찰을 충분히 한다. 신생아황달의 발생 빈도가 높다는 보고가 있다. ]]&gt;&lt;/PARAGRAPH&gt;\r\n&lt;PARAGRAPH tagName=\"p\"\n textIndent=\"\"\n marginLeft=\"\"\n &gt;<![CDATA[ 순환기계 : 부정맥, 정맥내주사후 홍조 및 빙백을 동반한 일시적인 혈압강하, 혈압상승, 전흉</div>

부통증, 빈맥 등이 나타날 수 있다.]></PARAGRAPH>\r\n<PARAGRAPH tagName=\\"p\\" textIndent=\\"\\\" marginLeft=\\"\\\"><![CDATA[5] 소화기계 : 때때로 구역, 구토, 복통, 식욕부진 등이 나타날 수 있다.]>

</PARAGRAPH>\r\n<PARAGRAPH tagName=\\"p\\" textIndent=\\"\\\" marginLeft=\\"\\\"><![CDATA[6] 과민증 : 드물게 발진, 아나필락시 반응 등이 나타날 수 있다.]></PARAGRAPH>\r\n<PARAGRAPH tagName=\\"p\\" textIndent=\\"\\\" marginLeft=\\"\\\"><![CDATA[7] 기타 : 무섬유원혈증, 저나트륨혈증, 수분배출의 감소, 수분중독 증상(두통, 졸음, 의식상실, 대발작, 식욕부진, 구역, 구토, 복통, 혈증 전해질농도 저하 등)이 나타날 수 있다.]>

</PARAGRAPH>\r\n<PARAGRAPH tagName=\\"p\\" textIndent=\\"\\\" marginLeft=\\"\\\"><![CDATA[8] 장기투여 : 드물게 항이뇨 효과가 나타날 수 있다. 고용량을 장기투여시 드물게 경련, 혼수가 나타날 수 있다.]></PARAGRAPH>\r\n<PARAGRAPH tagName=\\"p\\" textIndent=\\"\\\" marginLeft=\\"\\\"><![CDATA[9] 근육주사시 주사부위에 동통, 경결이 나타날 수 있다.]></PARAGRAPH>\r\n<ARTICLE>\r\n<ARTICLE title=\\"5. 일반적 주의\\"></ARTICLE>\r\n<PARAGRAPH tagName=\\"p\\" textIndent=\\"\\\" marginLeft=\\"\\\"><![CDATA[1] 원칙적으로 점적정맥주사로 투여한다. 근육·정맥주사는 조절성이 떨어지므로 이완성 자궁출혈 및 부득이한 경우에만 사용을 고려한다.]></PARAGRAPH>\r\n<PARAGRAPH tagName=\\"p\\" textIndent=\\"\\\" marginLeft=\\"\\\"><![CDATA[2] 분만유도, 진통미약의 치료목적으로 사용하는 경우에는 다음 사항에 유의한다.]></PARAGRAPH>\r\n<PARAGRAPH tagName=\\"p\\" textIndent=\\"\\\" marginLeft=\\"\\\"><![CDATA[① 과도한 진통과 강직성 자궁수축에 의하여 태아사망, 경관열상, 자궁파열, 양수색전증 등을 일으킬 가능성이 있으므로 분만감시장치 등을 사용하여 자궁수축상태 및 태아 심음의 관찰 등 분만감시를 충분히 한다. 강한 진통은 점적개시초기에 나타나는 경우가 많으므로 특히 주의가 필요하다.]></PARAGRAPH>\r\n<PARAGRAPH tagName=\\"p\\" textIndent=\\"\\\" marginLeft=\\"\\\"><![CDATA[② 이 약에 대한 자궁근의 감수성은 개인차가 크고, 소량에도 과도한 진통이 나타날 경우를 고려하여, 가능한 한 소량(분당 2밀리단위 이하)부터 투여를 시작하고 진통이 나타나는 상황 및 태아의 심음을 관찰하면서 적절히 증감한다. 점적속도를 높일 경우에는 한번에 분당 1~2밀리단위 범위에서 40분 이상 경과를 관찰하고 천천히 한다. 점적속도를 분당 20밀리단위까지 올려도 유효진통에 도달하지 않으면, 그 이상 점적속도를 올려도 효과를 기대할 수 없으므로 증량하지 않는다.]></PARAGRAPH>\r\n<PARAGRAPH tagName=\\"p\\" textIndent=\\"\\\" marginLeft=\\"\\\"><![CDATA[3] 분만유도와 촉진의 목적으로 이 약을 투여시 정맥내 주입(infusion)법으로 투여하며 절대로 정맥내 일시(bolus)주사를 하지 않는다.]></PARAGRAPH>\r\n<PARAGRAPH tagName=\\"p\\" textIndent=\\"\\\" marginLeft=\\"\\\"><![CDATA[4] 이 약은 내인성 항이뇨 효과가 있으므로 사구체 여과액으로부터 수분의 재흡수를 증가시키는 역할을 하므로 특히 이 약을 지속적으로 주입하고 있는 환자와 구강으로 액체를 섭취하고 있는 환자에서 수분중독이 나타날 가능성을 고려한다.]></PARAGRAPH>\r\n<PARAGRAPH tagName=\\"p\\" textIndent=\\"\\\" marginLeft=\\"\\\"><![CDATA[5] 라텍스 알레르기가 있는 여성에게 옥시토신 투여 후 아나필락시스가 보고되었다. 옥시토신과 라텍스의 구조가 유사하여 라텍스 알레르기/불내성은 옥시토신 투여 후 아나필락시스에 대한 중요한 위험인자일 수 있다.]></PARAGRAPH>\r\n<ARTICLE>\r\n<ARTICLE title=\\"6. 상호작용\\"></ARTICLE>\r\n<PARAGRAPH tagName=\\"p\\" textIndent=\\"\\\" marginLeft=\\"\\\"><![CDATA[1] 이 약과 프로스타그란딘제제(PGE<sub>2</sub>, PGF<sub>2α</sub>)를 병용투여하면 두 약물의 상승효과로 과도한 진통이 나타날 수 있으므로 병용투여하지 않는다. 두 약물을 전후로 투여하는 경우에는 분만감시를 충분히 하여 신중히 투여한다.]></PARAGRAPH>\r\n<PARAGRAPH tagName=\\"p\\" textIndent=\\"\\\" marginLeft=\\"\\\"><![CDATA[2] 시클로포스파미드와 병용투여할 경우 이 약의 작용이 증가할 수 있으므로 신중히 투여 한다.]></PARAGRAPH>\r\n<PARAGRAPH tagName=\\"p\\" textIndent=\\"\\\" marginLeft=\\"\\\"><![CDATA[3] 혈압강하제를 병용투여시 혈압강하효과가 증가할 수 있으므로 주의깊게 모니터링한다.]></PARAGRAPH>\r\n<PARAGRAPH tagName=\\"p\\" textIndent=\\"\\\" marginLeft=\\"\\\"><![CDATA[4] 혈관수축성 교감신경효능약을 병용투여시 지속성 동맥 고혈압이 나타날 수 있다.]></PARAGRAPH>\r\n<PARAGRAPH tagName=\\"p\\" textIndent=\\"\\\" marginLeft=\\"\\\"><![CDATA[5] 메칠에르고메트린과 병용시 자궁수축작용이 증가할 수 있다.]></PARAGRAPH>\r\n<PARAGRAPH tagName=\\"p\\" textIndent=\\"\\\" marginLeft=\\"\\\"><![CDATA[6] 시클로프로판 또는 할로탄 등의 흡입마취제는 이 약의 혈압강하작용을 증가시킬 수 있으며, 자궁수축작용을 감소시킬 수 있다. 이러한 흡입마취제들을 이 약과 병용시 심 박동장애가 나타날 수 있다.]></PARAGRAPH>\r\n<ARTICLE>\r\n<ARTICLE title=\\"7. 임부 및 수유부에 대한 투여\\"></ARTICLE>\r\n<PARAGRAPH tagName=\\"p\\" textIndent=\\"\\\" marginLeft=\\"\\\"><![CDATA[1] 이 약을 임부에 투여시 서맥, 부정맥, 중추신경계 또는 대뇌의 손상, 사산과 같은 태아에 대한 명확한 위험성이 보고되었다. 의학적으로 적용되는 분만유도와 진통강화, 자발 적이며 지시된 유산의 경우 이외에는 임부에 투여하지 않는다.]></PARAGRAPH>\r\n<PARAGRAPH tagName=\\"p\\" textIndent=\\"\\\" marginLeft=\\"\\\"><![CDATA[2] 이 약은 모유로 이행된다는 보고가 있으므로 영아에 미칠 수 있는 위험성을 배제할 수 없다.]></PARAGRAPH>\r\n<ARTICLE>\r\n<ARTICLE title=\\"8. 과량투여 시의 처치\\"></ARTICLE>\r\n<PARAGRAPH tagName=\\"p\\" textIndent=\\"\\\" marginLeft=\\"\\\"><![CDATA[1] 증상 : 이 약의 과량투여시 자궁근수축에 대한 감수성이 높게 나타날 수 있다. 자궁의 지나치게 강한 수축에 의해 과도한 진통, 자궁파열, 경관열상, 태아가사, 양수색전증이 나타날 수 있다. 대량을 점적주사시 수분중독에 의한 혼수, 경련 등이 나타날 수 있다.]></PARAGRAPH>\r\n<PARAGRAPH tagName=\\"p\\" textIndent=\\"\\\" marginLeft=\\"\\\"><![CDATA[2] 처치 : 자궁의 지나치게 강한 수축이 나타나는 경우 즉시 투여를 중지한다. 지나치게 강한 수축이 지속되어 자궁파열, 태아가사 등의 위험성이 나타나는 경우에는 긴급하게 제왕절개술의 적용을 고려한다.]></PARAGRAPH>\r\n<PARAGRAPH tagName=\\"p\\" textIndent=\\"\\\" marginLeft=\\"\\\"><![CDATA[① 수분중독 : 투여중단, 수분섭취 제한, 이뇨, 고장액 투여, 전해질평형의 보정 등을 한다.]></PARAGRAPH>\r\n<PARAGRAPH tagName=\\"p\\" textIndent=\\"\\\" marginLeft=\\"\\\"><![CDATA[② 경련 : 항전간제를 투여한다.]></PARAGRAPH>\r\n<ARTICLE>\r\n<ARTICLE title=\\"9. 적용상의 주의\\"></ARTICLE>\r\n<PARAGRAPH tagName=\\"p\\" textIndent=\\"\\\" marginLeft=\\"\\\"><![CDATA[1] 투여속도 : 정맥주사(특히 마취제, 혈압상승제 등을 병용하는 경우)시 혈압 등에 주의 하면서 천천히 한다.]></PARAGRAPH>\r\n<PARAGRAPH tagName=\\"p\\" textIndent=\\"\\\" marginLeft=\\"\\\"><![CDATA[2] 투여시 : 이 약에 대한 자궁근의 감수성이 높은 경우에는 과도한 진통, 태아가사가 나타날 수 있으므로 이러한 경우에는 투여를 중지 또는 감량한다.]></PARAGRAPH>\r\n<ARTICLE>\r\n<SECTION>\r\n<DOC>

"PN\_DOC\_DATA": null,  
"MAIN\_ITEM\_INGR": "[M040453]옥시토신",  
"INGR\_NAME": "[M040534]주사용수 | [M040610]클로로부탄올 | [M240620]아세트산무수물"

"ITEM\_SEQ": "196300034",  
"ITEM\_NAME": "스티구민주(네오스티그민메틸황산염)",  
"ENTP\_NAME": "아주약품(주)",  
"ITEM\_PERMIT\_DATE": "19630724",  
"CNSGN\_MANUF": null,  
"ETC\_OTC\_CODE": "전문의약품",  
"CHART": "무색투명한 액체가 충진된 갈색 앰플제",  
"BAR\_CODE": "8806540005503",  
"MATERIAL\_NAME": "총량 : 1앰플중1밀리리터|성분명 : 네오스티그민메틸황산염|분량 : 0.5|단위 : 밀리그램|규격 : KP|성분정보 : |비고 : ",  
"EE\_DOC\_ID": "https://nedrug.mfds.go.kr/pbp/cmn/pdfDownload/196300034/EE",  
"UD\_DOC\_ID": "https://nedrug.mfds.go.kr/pbp/cmn/pdfDownload/196300034/UD",  
"NB\_DOC\_ID": "https://nedrug.mfds.go.kr/pbp/cmn/pdfDownload/196300034/NB",  
"INSERT\_FILE": "",  
"STORAGE\_METHOD": "차광한 밀봉용기",  
"VALID\_TERM": "제조일로부터 24 개월",  
"REEXAM\_TARGET": null,  
"REEXAM\_DATE": null,  
"PACK\_UNIT": "",  
"EDI\_CODE": null,  
"DOC\_TEXT": "",  
"PERMIT\_KIND\_NAME": "허가",  
"ENTP\_NO": "1323",  
"MAKE\_MATERIAL\_FLAG": null,  
"NEWDRUG\_CLASS\_NAME": "",  
"INDUTY\_TYPE": "의약품",  
"CANCEL\_DATE": "20201001",  
"CANCEL\_NAME": "유효기간만료",  
"CHANGE\_DATE": "20140812",  
"NARCOTIC\_KIND\_CODE": null,  
"GBN\_NAME": "제품명칭변경, 2014-08-12/사용상주의사항변경(부작용포함), 1998-01-01/용법용량변경, 1998-01-01/효능효과변경, 1998-01-01/성상변경, 1993-10-07/성상변경, 1991-10-05/사용상주의사항변경(부작용포함), 1991-01-17/사용상주의사항변경(부작용포함), 1990-06-07/저장방법 및 유효기간(사용기간)변경, 1985-09-18/사용상주의사항변경(부작용포함), 1981-05-20/용법용량변경, 1981-05-20/효능효과변경, 1981-05-20/저장방법 및 유효기간(사용기간)변경, 1980-12-29/용법용량변경, 1980-12-29",  
"TOTAL\_CONTENT": "1앰플중1밀리리터",  
"EE\_DOC\_DATA": "<DOC title=\"효능효과\" type=\"EE\">\r\n<SECTION title=\"\">\r\n<ARTICLE title=\"1. 중증 근무력증\">\r\n<ARTICLE title=\"2. 비탈분극성 근이완제(투보쿠라린 등)의 해독제\">\r\n<ARTICLE title=\"3. 수술후·분만후 배뇨곤란\">\r\n</SECTION>\r\n</DOC>",  
"UD\_DOC\_DATA": "<DOC title=\"용법용량\" type=\"UD\">\r\n<SECTION title=\"\">\r\n<ARTICLE title=\"\">\r\n<PARAGRAPH tagName=\"p\" textIndent=\"\" marginLeft=\"\"><![CDATA[&nbsp;]]>\r\n</PARAGRAPH>\r\n<PARAGRAPH tagName=\"p\" textIndent=\"\" marginLeft=\"\"><![CDATA[성인 : 메칠황산네오스티그민으로서 1회 0.25-0.5mg 1일 1-3회 근육 또는 피하주사한다. 1일 5mg를 초과하지 않는다.]]>\r\n</PARAGRAPH>\r\n<PARAGRAPH tagName=\"p\" textIndent=\"\" marginLeft=\"\"><![CDATA[연령, 증상에 따라 적절히 증감한다.]]>\r\n</PARAGRAPH>\r\n</ARTICLE>\r\n</SECTION>\r\n</DOC>",  
"NB\_DOC\_DATA": "<DOC title=\"사용상주의사항\" type=\"NB\">\r\n<SECTION title=\"\">\r\n<ARTICLE title=\"1. 경고\">\r\n<PARAGRAPH tagName=\"p\" textIndent=\"\" marginLeft=\"\"><![CDATA[암풀주사제는 용기 절단시 유리파편이 훈입되어, 부작용을 초래할 수 있으므로 사용시 유리파편 훈입이 최소화 될 수 있도록 신중하게 절단사용하되, 특히 어린이, 노약자 사용시에는 각별히 주의할 것]]>\r\n</PARAGRAPH>\r\n</ARTICLE>\r\n<ARTICLE title=\"2. 다음 환자에는 투여하지 말 것.\">\r\n<PARAGRAPH tagName=\"p\" textIndent=\"\" marginLeft=\"\"><![CDATA[1. 소화기 또는 요로의 기질적 폐색 환자]]>\r\n</PARAGRAPH>\r\n<PARAGRAPH tagName=\"p\" textIndent=\"\" marginLeft=\"\"><![CDATA[2. 이 약에 과민증 환자]]>\r\n</PARAGRAPH>\r\n<PARAGRAPH tagName=\"p\" textIndent=\"\" marginLeft=\"\"><![CDATA[3. 미주신경긴장증 환자]]>\r\n</PARAGRAPH>\r\n<PARAGRAPH tagName=\"p\" textIndent=\"\" marginLeft=\"\"><![CDATA[4. 탈분극성 근이완제(석사메토늄) 투여중인 환자]]>\r\n</PARAGRAPH>\r\n</ARTICLE>\r\n<ARTICLE title=\"3. 다음 환자에는 신중히 투여할 것.\">\r\n<PARAGRAPH tagName=\"p\" textIndent=\"\" marginLeft=\"\"><![CDATA[1. 기관지천식 환자]]>\r\n</PARAGRAPH>\r\n<PARAGRAPH tagName=\"p\" textIndent=\"\" marginLeft=\"\"><![CDATA[2. 갑상선기능항진증 환자]]>\r\n</PARAGRAPH>\r\n<PARAGRAPH tagName=\"p\" textIndent=\"\" marginLeft=\"\"><![CDATA[3. 관상동맥폐색 환자]]>\r\n</PARAGRAPH>\r\n<PARAGRAPH tagName=\"p\" textIndent=\"\" marginLeft=\"\"><![CDATA[4. 서맥 환자]]>\r\n</PARAGRAPH>\r\n<PARAGRAPH tagName=\"p\" textIndent=\"\" marginLeft=\"\"><![CDATA[5. 소화성궤양 환자]]>\r\n</PARAGRAPH>\r\n<PARAGRAPH tagName=\"p\" textIndent=\"\" marginLeft=\"\"><![CDATA[6. 간질 환자]]>\r\n</PARAGRAPH>\r\n<PARAGRAPH tagName=\"p\" textIndent=\"\" marginLeft=\"\"><![CDATA[7. 파킨슨증후군 환자]]>\r\n</PARAGRAPH>\r\n</ARTICLE>\r\n<ARTICLE title=\"4. 부작용\">\r\n<PARAGRAPH

tagName=\\"p\\" textIndent=\\"\\\" marginLeft=\\"\\\"><![CDATA[1] 콜린성 발증(cholinergic crisis) : 콜린성 발증이 나타날 수 있으므로 복통, 설사, 발한, 타액분비과다, 축동, 선유속연축 등이 나타나는 경우에는 염화에트로포늄을 투여하고, 증상이 악화 또는 불변하는 경우는 즉시 중지하고 황산아트로핀 0.5-1mg를 정맥주사한다. 필요에 따라 인공호흡 또는 기관절개 등을 하여 기도를 확보한다.]]></PARAGRAPH>\r\n<PARAGRAPH tagName=\\"p\\" textIndent=\\"\\\" marginLeft=\\"\\\"><![CDATA[2] 순환기계 : 때때로 혈압강하, 서맥, 빈맥이 나타날 수 있다.]]></PARAGRAPH>\r\n<PARAGRAPH tagName=\\"p\\" textIndent=\\"\\\" marginLeft=\\"\\\"><![CDATA[3] 호흡기계 : 때때로 기관지경련, 기도분비항진이 나타날 수 있다.]]></PARAGRAPH>\r\n<PARAGRAPH tagName=\\"p\\" textIndent=\\"\\\" marginLeft=\\"\\\"><![CDATA[4] 소화기계 : 복통, 때때로 타액분비과다, 구역·구토, 설사가 나타날 수 있다.]]></PARAGRAPH>\r\n<PARAGRAPH tagName=\\"p\\" textIndent=\\"\\\" marginLeft=\\"\\\"><![CDATA[5] 정신신경계 : 때때로 발한, 어지러움, 대량투여에 의하여 때때로 불안, 흥분, 허탈, 무력, 근연축, 골격근의 선유속연축이 나타날 수 있다.]]></PARAGRAPH>\r\n<PARAGRAPH tagName=\\"p\\" textIndent=\\"\\\" marginLeft=\\"\\\"><![CDATA[6] 과민증 : 과민증이 나타나는 경우에는 투여를 중지한다.]]></PARAGRAPH>\r\n<ARTICLE title=\\"5. 일반적 주의\\"><PARAGRAPH tagName=\\"p\\" textIndent=\\"\\\" marginLeft=\\"\\\"><![CDATA[7] 기타 : 때때로 축동이 나타날 수 있다.]]></PARAGRAPH>\r\n<ARTICLE title=\\"6. 상호작용\\"><PARAGRAPH tagName=\\"p\\" textIndent=\\"\\\" marginLeft=\\"\\\"><![CDATA[1] 콜린성 발증 : 복통, 설사, 발한, 타액분비과다, 축동, 선유속연축 등의 증상이 나타나는 경우 또는 염화에트로포늄을 투여하여 증상이 악화 내지 불변하는 경우는 즉시 중지하고 황산아트로핀 0.5-1mg를 정맥주사한다. 필요에 따라 인공호흡 또는 기관절개 등을 하여 기도를 확보한다.]]></PARAGRAPH>\r\n<PARAGRAPH tagName=\\"p\\" textIndent=\\"\\\" marginLeft=\\"\\\"><![CDATA[2] 근무력성 발증 : 호흡곤란, 타액배출곤란, 청색증, 전신 탈력 등이 나타나는 경우에는 염화에트로포늄을 투여하고, 증상의 개선이 나타나는 경우에는 이 약의 투여량을 증가한다.]]></PARAGRAPH>\r\n<ARTICLE title=\\"7. 임부에 대한 투여\\"><PARAGRAPH tagName=\\"p\\" textIndent=\\"\\\" marginLeft=\\"\\\"><![CDATA[1] 탈분극성근이완제(석사메토늄)와 병용하는 경우에 탈분극성근이완제의 작용을 증강시킬 수 있으므로 병용하지 않는다.]]></PARAGRAPH>\r\n<PARAGRAPH tagName=\\"p\\" textIndent=\\"\\\" marginLeft=\\"\\\"><![CDATA[2] 콜린효능약(아세틸콜린 등)과 병용하는 경우에 상호의 작용이 증강되므로 병용시 주의한다.]]></PARAGRAPH>\r\n<PARAGRAPH tagName=\\"p\\" textIndent=\\"\\\" marginLeft=\\"\\\"><![CDATA[3] 부교감신경억제제는 콜린성 발증의 초기 증상을 은폐시켜 이 약의 과잉투여를 초래할 수 있으므로 이 약을 투여하는 경우에 부교감신경억제제의 상용을 피한다.]]></PARAGRAPH>\r\n<ARTICLE title=\\"8. 고령자에 대한 투여\\"><PARAGRAPH tagName=\\"p\\" textIndent=\\"\\\" marginLeft=\\"\\\"><![CDATA[1] 일반적으로 고령자는 생리기능이 저하되어 있으므로 감량하는 등 주의한다.]]></PARAGRAPH>\r\n<ARTICLE title=\\"9. 과량투여시의 처치\\"><PARAGRAPH tagName=\\"p\\" textIndent=\\"\\\" marginLeft=\\"\\\"><![CDATA[1] 증상 : 콜린성 발증(복통, 설사, 발한, 타액분비과다, 축동, 선유속연축 등)]]></PARAGRAPH>\r\n<PARAGRAPH tagName=\\"p\\" textIndent=\\"\\\" marginLeft=\\"\\\"><![CDATA[2] 처치 : 즉시 투여를 중지하고 황산아트로핀 0.5-1mg를 정맥주사한다. 필요한 경우에는 인공호흡 또는 기관절개 등을 하여 기도를 확보한다.]]></PARAGRAPH>\r\n</ARTICLE>\r\n</SECTION>\r\n</DOC>

},  
{

```
"ITEM_SEQ": "196300035",
"ITEM_NAME": "아주디곡신주사액",
"ENTP_NAME": "아주약품(주)",
"ITEM_PERMIT_DATE": "19630827",
"CNSGN_MANUF": null,
"ETC_OTC_CODE": "전문의약품",
"CHART": "약간 점조한 무색 액체가 충진된 무색투명 앰플제",
"BAR_CODE": "8806540008801,8806540008818,8806540008825",
" MATERIAL_NAME": "총량 : 1앰플 (1밀리리터) 중|성분명 : 디곡신|분량 : 0.25|단위 : 밀리그램|규격 : KP|성분정보 : |  
비고 :",
"EE_DOC_ID": "https://nedrug.mfds.go.kr/pbp/cmn/pdfDownload/196300035/EE",
"UD_DOC_ID": "https://nedrug.mfds.go.kr/pbp/cmn/pdfDownload/196300035/UD",
"NB_DOC_ID": "https://nedrug.mfds.go.kr/pbp/cmn/pdfDownload/196300035/NB",
"INSERT_FILE": "https://nedrug.mfds.go.kr/pbp/cmn/pdfDownload/196300035/II",
"STORAGE_METHOD": "밀봉용기",
"VALID_TERM": "제조일로부터 24 개월",
"REEXAM_TARGET": null,
"REEXAM_DATE": null,
"PACK_UNIT": "",
"EDI_CODE": "654000881",
"DOC_TEXT": "",
"PERMIT_KIND_NAME": "신고",
```

"ENTP\_NO": "1323",  
"MAKE\_MATERIAL\_FLAG": null,  
"NEWDRUG\_CLASS\_NAME": "",  
"INDUTY\_TYPE": "의약품",  
"CANCEL\_DATE": null,  
"CANCEL\_NAME": "정상",  
"CHANGE\_DATE": "20190607",  
"NARCOTIC\_KIND\_CODE": null,  
"GBN\_NAME": "사용상주의사항변경(부작용포함), 2019-06-07/사용상주의사항변경(부작용포함), 2002-07-24/사용상주의사항변경(부작용포함), 1997-02-15/용법용량변경, 1997-02-15/효능효과변경, 1997-02-15/사용상주의사항변경(부작용포함), 1996-01-01/용법용량변경, 1996-01-01/효능효과변경, 1996-01-01/저장방법 및 유효기간(사용기간)변경, 1993-08-03/성상변경, 1993-08-03/저장방법 및 유효기간(사용기간)변경, 1993-08-02/성상변경, 1993-08-02/사용상주의사항변경(부작용포함), 1992-04-09/사용상주의사항변경(부작용포함), 1978-05-25/용법용량변경, 1978-05-25/효능효과변경, 1978-05-25/제품명칭변경, 1973-11-08",  
"TOTAL\_CONTENT": "1앰플 (1밀리리터) 중",  
"EE\_DOC\_DATA": "<DOC title=\"효능효과\" type=\"EE\">\r\n<SECTION title=\"\">\r\n<ARTICLE title=\"1. 울혈성심부전(폐부종, 심장천식 등 포함) : 판막질환, 고혈압, 하혈성심질환(심근경색, 협심증 등), 선천성심질환, 폐성심(폐혈전, 색전증, 폐기종, 폐섬유증)에 의한 것.\">\r\n<ARTICLE title=\"2. 심방세동·조동에 의한 빈맥, 발작성심방성빈맥\">\r\n<ARTICLE title=\"3. 기타 심질환(심막염, 심근질환 등), 갑상선기능항진증 및 저하증\">\r\n<ARTICLE title=\"4. 심부전 또는 각종 빈맥의 예방 및 치료\">\r\n</SECTION>\r\n</DOC>",  
"UD\_DOC\_DATA": "<DOC title=\"용법용량\" type=\"UD\">\r\n<SECTION title=\"\">\r\n<ARTICLE title=\"1. 성인\">\r\n<PARAGRAPH tagName=\"p\" textIndent=\"\" marginLeft=\"\"><![CDATA[1] 급속 포화요법(포화량 : 1.0~4.0mg) : 디곡신으로서 초회 0.5~1.0mg, 이후 0.5mg를 6~8시간마다 경구투여하고 충분한 효과가 나타날 때까지 계속한다.]]></PARAGRAPH>\r\n<PARAGRAPH tagName=\"p\" textIndent=\"\" marginLeft=\"\"><![CDATA[2] 완서 포화요법을 사용할 수도 있다.]]></PARAGRAPH>\r\n<PARAGRAPH tagName=\"p\" textIndent=\"\" marginLeft=\"\"><![CDATA[3] 유지요법 : 1일 0.25~0.5mg을 경구 투여한다.]]></PARAGRAPH>\r\n</ARTICLE>\r\n<ARTICLE title=\"2. 소아\">\r\n<PARAGRAPH tagName=\"p\" textIndent=\"\" marginLeft=\"\"><![CDATA[1] 급속 포화요법]]></PARAGRAPH>\r\n<PARAGRAPH tagName=\"p\" textIndent=\"\" marginLeft=\"\"><![CDATA[2세 미만 : 1일 체중 kg당 0.06~0.08mg 을 3~4회 분할 투여한다.]]></PARAGRAPH>\r\n<PARAGRAPH tagName=\"p\" textIndent=\"\" marginLeft=\"\"><![CDATA[2세 이상 : 1일 체중 kg당 0.04~0.06mg를 3~4회 분할 투여한다.]]></PARAGRAPH>\r\n<PARAGRAPH tagName=\"p\" textIndent=\"\" marginLeft=\"\"><![CDATA[2] 유지요법]]></PARAGRAPH>\r\n<PARAGRAPH tagName=\"p\" textIndent=\"\" marginLeft=\"\"><![CDATA[포화량의 1/5~1/3을 투여한다.]]></PARAGRAPH>\r\n</ARTICLE>\r\n</SECTION>\r\n<SECTION title=\"\">\r\n<ARTICLE title=\"1. 성인\">\r\n<PARAGRAPH tagName=\"p\" textIndent=\"\" marginLeft=\"\"><![CDATA[1] 급속 포화요법(포화량 : 1.0~2.0mg) : 디곡신으로서 1회 0.25~0.5mg를 2~4시간마다 정맥주사하고 충분한 효과가 나타날 때까지 계속한다.]]></PARAGRAPH>\r\n<PARAGRAPH tagName=\"p\" textIndent=\"\" marginLeft=\"\"><![CDATA[2] 완서 포화요법을 사용할 수도 있다.]]></PARAGRAPH>\r\n<PARAGRAPH tagName=\"p\" textIndent=\"\" marginLeft=\"\"><![CDATA[3] 유지요법 : 1일 0.25mg을 정맥주사한다.]]></PARAGRAPH>\r\n</ARTICLE>\r\n<ARTICLE title=\"2. 소아\">\r\n<PARAGRAPH tagName=\"p\" textIndent=\"\" marginLeft=\"\"><![CDATA[1] 급속 포화요법]]></PARAGRAPH>\r\n<PARAGRAPH tagName=\"p\" textIndent=\"\" marginLeft=\"\"><![CDATA[① 신생아, 미숙아 : 1일 체중 kg당 0.03~0.05mg를 3~4회 분할 정맥 또는 근육주사한다.]]></PARAGRAPH>\r\n<PARAGRAPH tagName=\"p\" textIndent=\"\" marginLeft=\"\"><![CDATA[② 2세 미만 : 1일 체중 kg당 0.04~0.06mg를 3~4회 분할 정맥 또는 근육주사한다.]]></PARAGRAPH>\r\n<PARAGRAPH tagName=\"p\" textIndent=\"\" marginLeft=\"\"><![CDATA[③ 2세 이상 : 1일 체중 kg당 0.02~0.04mg를 3~4회 분할 정맥 또는 근육주사한다.]]></PARAGRAPH>\r\n<PARAGRAPH tagName=\"p\" textIndent=\"\" marginLeft=\"\"><![CDATA[2] 유지요법]]></PARAGRAPH>\r\n<PARAGRAPH tagName=\"p\" textIndent=\"\" marginLeft=\"\"><![CDATA[포화량의 1/15~1/10을 정맥 또는 근육주사한다.]]></PARAGRAPH>\r\n</ARTICLE>\r\n</SECTION>\r\n</DOC>",  
"NB\_DOC\_DATA": "<DOC title=\"사용상의주의사항\" type=\"NB\">\r\n<SECTION title=\"\">\r\n<ARTICLE title=\"1. 경고\">\r\n<PARAGRAPH tagName=\"p\" textIndent=\"\" marginLeft=\"\"><![CDATA[앰플주사제는 용기 절단시 유리파편이 혼입되어, 부작용을 초래할 수 있으므로 사용시 유리파편 혼입이 최소화 될 수 있도록 신중하게 절단 사용하되, 특히 어린이, 노약자 사용시에는 각별히 주의할 것. (앰플주사제)]]></PARAGRAPH>\r\n</ARTICLE>\r\n<ARTICLE title=\"2. 다음 환자에는 투여하지 말 것.\">\r\n<PARAGRAPH tagName=\"p\" textIndent=\"\" marginLeft=\"\"><![CDATA[1] 방실불록(특히 애덤스-스토크스증후군), 동방불록, 경동맥동증후군 환자]]>\r\n</PARAGRAPH>\r\n<PARAGRAPH tagName=\"p\" textIndent=\"\" marginLeft=\"\"><![CDATA[2] 디지탈리스 중독, 폐쇄성 심근병증(특별성 비대성 대동맥판하협착증 등) 환자]]></PARAGRAPH>\r\n<PARAGRAPH tagName=\"p\" textIndent=\"\" marginLeft=\"\"><![CDATA[3] 심실빈맥 환자]]></PARAGRAPH>\r\n<PARAGRAPH tagName=\"p\" textIndent=\"\" marginLeft=\"\"><![CDATA[4] WPW증후군 환자]]>\r\n</PARAGRAPH>\r\n<PARAGRAPH tagName=\"p\" textIndent=\"\" marginLeft=\"\"><![CDATA[5] 이 약에 과민증 환자]]></PARAGRAPH>\r\n</ARTICLE>\r\n<ARTICLE title=\"3. 다음 환자에는 신중히 투여할 것.\">\r\n<PARAGRAPH tagName=\"p\" textIndent=\"\" marginLeft=\"\"><![CDATA[1] 급성 심근경색, 심실성 기외수축, 심내막염, 폐성심, 갑상선기능항진 또는 저하증, 신장애 환자(저용량에서도 중독을 일으키기 쉽고 효과의 발현이

현저하지 않으므로 과량 투여로 중독을 일으킬 위험이 있음.)]]></PARAGRAPH>\r\n <PARAGRAPH tagName=\"p\"\n textIndent=\"\" marginLeft=\"\"><! [CDATA[2] 혈액투석을 받고 있는 환자]></PARAGRAPH>\r\n<PARAGRAPH tagName=\"p\" textIndent=\"\" marginLeft=\"\"><! [CDATA[3] 전해질평형실조(저칼륨혈증, 고칼륨혈증, 고칼슘혈증, 저마그네슘혈증) 환자]></PARAGRAPH>\r\n <PARAGRAPH tagName=\"p\" textIndent=\"\" marginLeft=\"\"><! [CDATA[4] 동기능부전증후군 환자(동서맥을 유발 또는 악화시키거나 동방블록을 일으킬 수 있다.)]]></PARAGRAPH>\r\n <PARAGRAPH tagName=\"p\" textIndent=\"\" marginLeft=\"\"><! [CDATA[5] 중증의 호흡기질환 환자(디지탈리스제제에 대한 심근의 감수성을 증가시킬 수 있다.)]]></PARAGRAPH>\r\n </ARTICLE>\r\n<ARTICLE title=\"4. 부작용\">\r\n <PARAGRAPH tagName=\"p\" textIndent=\"\" marginLeft=\"\"><! [CDATA[1] 다음과 같은 중독증상이 나타날 수 있으므로 관찰을 충분히 하고 이러한 증상이 나타날 경우에는 감량하거나 휴약하고 다시 저용량에서 재투여를 시작하는 등 적절한 처치를 한다.]]></PARAGRAPH>\r\n <PARAGRAPH tagName=\"p\" textIndent=\"\" marginLeft=\"\"><! [CDATA[① 소화기계 : 식욕부진, 구역, 구토, 설사 등이 나타날 수 있다.]]></PARAGRAPH>\r\n <PARAGRAPH tagName=\"p\" textIndent=\"\" marginLeft=\"\"><! [CDATA[② 순환기계 : 부정맥(심실성 기외수축), 방설블록, 빈맥, 현저한 서맥 등이 나타날 수 있다.]]></PARAGRAPH>\r\n <PARAGRAPH tagName=\"p\" textIndent=\"\" marginLeft=\"\"><! [CDATA[③ 눈 : 시각장애(빛이 없는 곳에서 가물가물하게 보임, 황시, 녹시, 복시 등)가 나타날 수 있다.]]></PARAGRAPH>\r\n <PARAGRAPH tagName=\"p\" textIndent=\"\" marginLeft=\"\"><! [CDATA[④ 정신신경계 : 어지러움, 두통, 방향감각상실, 착란, 허약, 감정둔화, 피로, 권태, 우울 등이 나타날 수 있다.]]></PARAGRAPH>\r\n <PARAGRAPH tagName=\"p\" textIndent=\"\" marginLeft=\"\"><! [CDATA[2] 과민증 : 발진, 두드러기, 자반, 부종, 호산구증가, 혈소판감소, 흥반성 루푸스(LE)양 증후군 등이 나타날 수 있으므로 이러한 경우에는 투여를 중지한다.]]></PARAGRAPH>\r\n <PARAGRAPH tagName=\"p\" textIndent=\"\" marginLeft=\"\"><! [CDATA[3] 기타 : 드물게 여성형 유방, 근력저하 등이 나타날 수 있다.]]></PARAGRAPH>\r\n </ARTICLE>\r\n <ARTICLE title=\"5. 일반적 주의\">\r\n <PARAGRAPH tagName=\"p\" textIndent=\"\" marginLeft=\"\"><! [CDATA[1] 이 약을 투여할 경우에는 관찰을 충분히 하고 과거 이 약 투여 2-3주 이내에 디지탈리스제제 또는 기타의 강심배당체가 투여되었는지를 확인한 후 신중히 투여량을 결정한다.]]></PARAGRAPH>\r\n <PARAGRAPH tagName=\"p\" textIndent=\"\" marginLeft=\"\"><! [CDATA[2] 흡수불량 증후군 또는 위장관이 복구된 환자는 더 많은 용량이 필요하다.]]></PARAGRAPH>\r\n </ARTICLE>\r\n <ARTICLE title=\"6. 상호작용\">\r\n <PARAGRAPH tagName=\"p\" textIndent=\"\" marginLeft=\"\"><! [CDATA[1] 다음 약물과 병용투여시 디지탈리스 중독을 일으키기 쉬우므로 병용투여할 경우에는 관찰을 충분히 하고 신중히 투여한다. : 칼륨배설성 이뇨제(치아짓계 이뇨제, 에타크린산, 클로르탈리돈, 푸로세미드 등), 아미오다론, 스피로노락톤, 칼슘제, 레세르핀계 약물, 아트로핀계 약물, β-차단제, 교감신경효능약, 갑상선제제, 쿠니딘, 칼슘길항제, 이트라코나졸, 인도메타신, 프로파페논, 캡토프릴, 플레카이드, 프라조신, 프로판텔린, 테트라라이클린, 에리스로마이신, 리튬염, 코르티코스테로이드, 카르베녹솔론, 미라베그론]]></PARAGRAPH>\r\n <PARAGRAPH tagName=\"p\" textIndent=\"\" marginLeft=\"\"><! [CDATA[2] 다음 약과 병용투여시 이 약의 흡수를 저해를 피하기 위하여 가능한 투여간격을 늘리는 등 신중히 투여한다. : 콜레스티라민, 황산프라디오마이신, 제산제, 카올린-펙틴, 설파살라진, 네오마이신, 메토클로프라미드, 디페녹실레이트, 리팜피신, 페니토인, 페니실라민]]></PARAGRAPH>\r\n </ARTICLE>\r\n <ARTICLE title=\"7. 임부 및 수유부에 대한 투여\">\r\n <PARAGRAPH tagName=\"p\" textIndent=\"\" marginLeft=\"\"><! [CDATA[1] 임신중의 투여에 대한 안전성은 확립되어 있지 않으므로 임부 또는 임신하고 있을 가능성이 있는 부인에는 치료상의 유익성이 위험성을 상회한다고 판단되는 경우에만 투여한다.]]></PARAGRAPH>\r\n <PARAGRAPH tagName=\"p\" textIndent=\"\" marginLeft=\"\"><! [CDATA[2] 이 약은 모유중으로 이행하므로 수유중인 부인에 투여할 경우에는 신중히 투여한다.]]></PARAGRAPH>\r\n </ARTICLE>\r\n <ARTICLE title=\"8. 소아에 대한 투여\">\r\n <PARAGRAPH tagName=\"p\" textIndent=\"\" marginLeft=\"\"><! [CDATA[소아에 투여할 경우에는 부작용이 나타나기 쉬우므로 관찰을 충분히 하고 신중히 투여량을 결정한다.]]></PARAGRAPH>\r\n </ARTICLE>\r\n <ARTICLE title=\"9. 고령자에 대한 투여\">\r\n <PARAGRAPH tagName=\"p\" textIndent=\"\" marginLeft=\"\"><! [CDATA[고령자에 투여할 경우에는 부작용이 나타나기 쉬우므로 관찰을 충분히 하고 신중히 투여량을 결정한다.]]></PARAGRAPH>\r\n </ARTICLE>\r\n <ARTICLE title=\"10. 적용상의 주의(주사제에 함함.)\">\r\n <PARAGRAPH tagName=\"p\" textIndent=\"\" marginLeft=\"\"><! [CDATA[빠른 정맥주사는 혈관수축으로 고혈압을 일으키거나 관상혈류가 감소될 수 있다. 그러므로 고혈압성 심부전 및 급성 심근경색시 주사속도를 천천히 하는 것이 중요하다.]]></PARAGRAPH>\r\n </ARTICLE>\r\n </SECTION>\r\n </DOC>,  
"PN\_DOC\_DATA": null,  
"MAIN\_ITEM\_INGR": "[M040091]디곡신",  
"INGR\_NAME": "[M040534]주사용수 | [M089677]에탄올 | [M223090]시트르산수화물 | [M223368]인산수소나트륨수화물 | [M239853]프로필렌글리콜"

{ }

"ITEM\_SEQ": "196300043",  
"ITEM\_NAME": "덱사코티실정(덱사메타손)",  
"ENTP\_NAME": "영진약품(주)",  
"ITEM\_PERMIT\_DATE": "19630802",  
"CNSGN\_MANUF": null,  
"ETC\_OTC\_CODE": "전문의약품",  
"CHART": "흰색의 원형 정제",  
"BAR\_CODE": "8806424001706,8806424001713,8806424001720,8806424001737,8806424001744",  
"MATERIAL\_NAME": "총량 : 1정196밀리그램|성분명 : 덱사메타손|분량 : 0.75|단위 : 밀리그램|규격 : KP|성분정보 : |비고 : ",  
"EE\_DOC\_ID": "https://nedrug.mfds.go.kr/pbp/cmn/pdfDownload/196300043/EE",  
"UD\_DOC\_ID": "https://nedrug.mfds.go.kr/pbp/cmn/pdfDownload/196300043/UD",

"NB\_DOC\_ID": "https://nedrug.mfds.go.kr/pbp/cmn/pdfDownload/196300043/NB",  
"INSERT\_FILE": "https://nedrug.mfds.go.kr/pbp/cmn/pdfDownload/196300043/II",  
"STORAGE\_METHOD": "밀폐용기, 실온보관\r\n",  
"VALID\_TERM": "제조일로부터 60 개월",  
"REEXAM\_TARGET": null,  
"REEXAM\_DATE": null,  
"PACK\_UNIT": "100정/병, 1000정/병",  
"EDI\_CODE": null,  
"DOC\_TEXT": "",  
"PERMIT\_KIND\_NAME": "신고",  
"ENTP\_NO": "1421",  
"MAKE\_MATERIAL\_FLAG": null,  
"NEWDRUG\_CLASS\_NAME": "",  
"INDUTY\_TYPE": "의약품",  
"CANCEL\_DATE": null,  
"CANCEL\_NAME": "정상",  
"CHANGE\_DATE": "20201130",  
"NARCOTIC\_KIND\_CODE": null,  
"GBN\_NAME": "사용상주의사항변경(부작용포함), 2020-11-30/사용상주의사항변경(부작용포함), 2020-09-15/성상변경, 2020-09-15/사용상주의사항변경(부작용포함), 2019-09-07/사용상주의사항변경(부작용포함), 2018-07-18/사용상주의사항변경(부작용포함), 2000-01-01/용법용량변경, 2000-01-01/효능효과변경, 2000-01-01/사용상주의사항변경(부작용포함), 1992-11-23/사용상주의사항변경(부작용포함), 1991-10-01/용법용량변경, 1991-10-01/저장방법 및 유효기간(사용기간)변경, 1985-10-14/저장방법 및 유효기간(사용기간)변경, 1982-02-11/사용상주의사항변경(부작용포함), 1977-10-12/용법용량변경, 1977-10-12/효능효과변경, 1977-10-12",  
"TOTAL\_CONTENT": "1196",  
"EE\_DOC\_DATA": "<DOC title=\"효능효과\" type=\"EE\">\r\n<SECTION title=\"\">\r\n<ARTICLE title=\"1. 내분비 장애 : 원발성 및 속발성 부신피질기능부전증, 급성 부신피질기능부전증, 부신성기증후군\" />\r\n<ARTICLE title=\"2. 류마티스성 장애\">\r\n<PARAGRAPH tagName=\"p\" textIndent=\"-1\" marginLeft=\"1\"><![CDATA[급성진행 또는 악화를 방지하기 위한 단기 투여용 보조요법으로서 다음의 질환 : 류마티스양 관절염, 다발성 관절염, 골관절염, 급성 통풍성 관절염, 급성 및 아급성 점액낭염, 상과염, 급성 비특이성 건초염, ]]>\r\n</PARAGRAPH>\r\n</ARTICLE>\r\n<ARTICLE title=\"3. 교원성 질환 : 전신성 홍반성 루푸스, 급성 류마티스성 심염, 전신성 피부근염(다발성 근염), 공피증, 류마티스 열\">\r\n<ARTICLE title=\"4. 피부 질환 : 천포창, 중증 건선, 신경성 피부염, 성인의 부종성 경화증, 태선, 박탈성 피부염\">\r\n<ARTICLE title=\"5. 알레르기성 질환 : 기관지 천식, 접촉성 피부염, 아토피성 피부염, 혈청병, 계절성 또는 다년성 알레르기성 비염, 악물과민반응, 두드러기, 고초열, 아나필락시성 속\">\r\n<ARTICLE title=\"6. 안과 질환 : 홍채염, 홍채모양채염, 맥락망막염, 각막염\">\r\n<ARTICLE title=\"7. 위장관 질환 : 궤양성 대장염\">\r\n<ARTICLE title=\"8. 혈액 질환 : 후천성 용혈성 빈혈, 혈소판 감소증\">\r\n<ARTICLE title=\"9. 종양성 질환 : 백혈병(일시조치)\">\r\n<ARTICLE title=\"10. 부종성 질환 : 신증후군\">\r\n<ARTICLE title=\"11. 신경계 질환 : 호조킨병(일시조치)\">\r\n<ARTICLE title=\"12. 기타 : 중증감염의 위급시\">\r\n</SECTION>\r\n</DOC>",  
"UD\_DOC\_DATA": "<DOC title=\"용법용량\" type=\"UD\">\r\n<SECTION title=\"\">\r\n<ARTICLE title=\"\">\r\n<PARAGRAPH tagName=\"p\" textIndent=\"\" marginLeft=\"\"><![CDATA[&nbsp;]]>\r\n</PARAGRAPH>\r\n<PARAGRAPH tagName=\"p\" textIndent=\"\" marginLeft=\"\"><![CDATA[덱사메타손으로 보통 성인 1일 0.5-8mg, 소아 1일 0.15-4mg을 각각 1-4회 분할 경구투여한다. 연령, 증상에 따라 적절히 증감한다.]]>\r\n</PARAGRAPH>\r\n</ARTICLE>\r\n</SECTION>\r\n</DOC>",  
"NB\_DOC\_DATA": "<DOC title=\"사용상의주의사항\" type=\"NB\">\r\n<SECTION title=\"\">\r\n<ARTICLE title=\"1. 다음 환자에는 투여하지 말 것.\">\r\n<PARAGRAPH tagName=\"p\" textIndent=\"\" marginLeft=\"\"><![CDATA[1] 이 약 또는 이 약 성분에 과민증 및 그 병력이 있는 환자]>\r\n<PARAGRAPH tagName=\"p\" textIndent=\"\" marginLeft=\"\"><![CDATA[2] 생백신 투여 환자]>\r\n<PARAGRAPH tagName=\"p\" textIndent=\"\" marginLeft=\"\"><![CDATA[3] 단순포진, 대상포진, 수두 환자]>\r\n<PARAGRAPH tagName=\"p\" textIndent=\"\" marginLeft=\"\"><![CDATA[4] 유효한 항균제가 없는 감염증, 전신 진균 감염증 환자(면역기능억제작용에 의해 감염증을 악화시킬 수 있다)]]>\r\n<PARAGRAPH tagName=\"p\" textIndent=\"\" marginLeft=\"\"><![CDATA[1] 투여하지 않는 것을 원칙으로 하지만 다음 환자에는 특히 필요한 경우에 한하여 신중히 투여한다.]]>\r\n<PARAGRAPH tagName=\"p\" textIndent=\"\" marginLeft=\"\"><![CDATA[① 녹내장 환자(안압이 상승하여 녹내장이 악화될 수 있다)]]>\r\n<PARAGRAPH tagName=\"p\" textIndent=\"\" marginLeft=\"\"><![CDATA[② 결핵성 질환, 단순포진성 각막염 환자(면역기능억제작용으로 증상이 악화될 수 있다)]]>\r\n<PARAGRAPH tagName=\"p\" textIndent=\"\" marginLeft=\"\"><![CDATA[③ 후낭하 백내장(수정체선유의 영향으로 증상이 악화될 수 있다)]]>\r\n<PARAGRAPH tagName=\"p\" textIndent=\"\" marginLeft=\"\"><![CDATA[④ 고혈압 환자, 전해질 이상 환자(전해질 대사작용에 의해 증상이 악화될 수 있다)]]>\r\n<PARAGRAPH tagName=\"p\" textIndent=\"\" marginLeft=\"\"><![CDATA[⑤ 혈전증 환자(혈액응고 촉진작용에 의해 혈전증이 악화될 수 있다)]]>\r\n<PARAGRAPH tagName=\"p\" textIndent=\"\" marginLeft=\"\"><![CDATA[⑥ 최근 장문합술을 받은 환자(창상치유가 방해받을 수 있다)]]>\r\n<PARAGRAPH tagName=\"p\" textIndent=\"\" marginLeft=\"\"><![CDATA[⑦ 급성심근경색을 일으킨 적이 있는 환자(심파열을 일으켰다는 보고가 있다)]]>\r\n<PARAGRAPH tagName=\"p\" textIndent=\"\" marginLeft=\"\"><![CDATA[⑧ 혈액응고 촉진작용에 의해 혈전증이 악화될 수 있다)]]>

marginLeft=\\"\\"><! [CDATA[® 소화성 궤양 환자(소화관보호작용을 감각시키고, 조직의 수복을 방해하므로 증상이 악화될 수 있다])]></PARAGRAPH>\r\n <PARAGRAPH tagName=\\"p\\" textIndent=\\"\\" marginLeft=\\"\\"><! [CDATA[⑨ 정신병 환자(대뇌절연계의 신경전달물질에 영향을 주어 증상이 악화될 수 있다)]]></PARAGRAPH>\r\n <PARAGRAPH tagName=\\"p\\" textIndent=\\"\\" marginLeft=\\"\\"><! [CDATA[⑩ 중증 골다공증 환자(골형성 억제작용 등에 의해 골다공증이 악화될 수 있다)]]></PARAGRAPH>\r\n <PARAGRAPH tagName=\\"p\\" textIndent=\\"\\" marginLeft=\\"\\"><! [CDATA[2] 감염증 환자(면역기능 억제작용에 의해 증상이 악화될 수 있다)]]></PARAGRAPH>\r\n <PARAGRAPH tagName=\\"p\\" textIndent=\\"\\" marginLeft=\\"\\"><! [CDATA[3] 당뇨병 환자(당신생작용에 의해 혈당치가 상승하여 당뇨병이 악화될 수 있다)]]></PARAGRAPH>\r\n <PARAGRAPH tagName=\\"p\\" textIndent=\\"\\" marginLeft=\\"\\"><! [CDATA[4] 골다공증 환자(골형성 억제작용 등에 의해 골다공증이 악화될 수 있다)]]>

</PARAGRAPH>\r\n <PARAGRAPH tagName=\\"p\\" textIndent=\\"\\" marginLeft=\\"\\"><! [CDATA[5] 신부전, 울혈성 심부전 환자(배설이 지연되어 부작용이 나타나기 쉽다)]]></PARAGRAPH>\r\n <PARAGRAPH tagName=\\"p\\" textIndent=\\"\\" marginLeft=\\"\\"><! [CDATA[6] 갑상선 기능저하 환자(코르티코이드의 혈중 반감기가 연장되었다는 보고가 있다)]]></PARAGRAPH>\r\n <PARAGRAPH tagName=\\"p\\" textIndent=\\"\\" marginLeft=\\"\\"><! [CDATA[7] 간경변 환자(대사 효소 활성의 저하 등에 의해 부작용이 나타나기 쉽다)]]></PARAGRAPH>\r\n <PARAGRAPH tagName=\\"p\\" textIndent=\\"\\" marginLeft=\\"\\"><! [CDATA[8] 지방간 환자(지질대사에 영향을 주어 증상이 악화될 수 있다)]]></PARAGRAPH>\r\n <PARAGRAPH tagName=\\"p\\" textIndent=\\"\\" marginLeft=\\"\\"><! [CDATA[9] 지방색전증 환자(코르티코이드 과량투여에 의해 지방색전증이 나타났다는 보고가 있다)]]>

</PARAGRAPH>\r\n <PARAGRAPH tagName=\\"p\\" textIndent=\\"\\" marginLeft=\\"\\"><! [CDATA[10] 중증 근무력증 환자(사용초기에 일시적으로 증상이 악화될 수 있다)]]></PARAGRAPH>\r\n <PARAGRAPH tagName=\\"p\\" textIndent=\\"\\" marginLeft=\\"\\"><! [CDATA[11] 간질 환자]]]></PARAGRAPH>\r\n <PARAGRAPH tagName=\\"p\\" textIndent=\\"\\" marginLeft=\\"\\"><! [CDATA[12] 골다공증, 고혈압, 울혈성심부전, 심각한 감정이상, 당뇨병, 결핵, 녹내장, 간장애, 심부전, 간질, 소화성 궤양의 병력이 있는 환자(병이 악화될 수 있다)]]></PARAGRAPH>\r\n</ARTICLE>\r\n <ARTICLE title=\\"3. 이상반응\\">\r\n <PARAGRAPH tagName=\\"p\\" textIndent=\\"\\" marginLeft=\\"\\"><! [CDATA[다음 증상이 나타날 수 있으므로 충분히 관찰하고, 이러한 증상이 나타나는 경우에는 적절한 처치를 한다.]]]></PARAGRAPH>\r\n <PARAGRAPH tagName=\\"p\\" textIndent=\\"\\" marginLeft=\\"\\"><! [CDATA[1] 감염증 : 감염증의 유발, 감염증의 악화가 나타날 수 있다.]]]></PARAGRAPH>\r\n <PARAGRAPH tagName=\\"p\\" textIndent=\\"\\" marginLeft=\\"\\"><! [CDATA[2] 내분비계 : 속발성 부신피질기능부전, 당뇨병, 월경이상, 부신피질자극호르몬 분비 억제, 쿠싱증후군(월상안), buffalo hump 등이 나타날 수 있다.]]]></PARAGRAPH>\r\n <PARAGRAPH tagName=\\"p\\" textIndent=\\"\\" marginLeft=\\"\\"><! [CDATA[3] 소화기계 : 소화성 궤양, 위장관 출혈, 췌장염, 설사, 구역, 구토, 위통, 가슴쓰림, 복부 팽만감, 구갈, 식욕부진, 식욕항진 등이 나타날 수 있다.]]]>

</PARAGRAPH>\r\n <PARAGRAPH tagName=\\"p\\" textIndent=\\"\\" marginLeft=\\"\\"><! [CDATA[4] 정신·신경계 : 정신장애, 우울증, 다행감, 불면, 두통, 어지러움, 경련 등이 나타날 수 있다.]]]></PARAGRAPH>\r\n <PARAGRAPH tagName=\\"p\\" textIndent=\\"\\" marginLeft=\\"\\"><! [CDATA[5] 근·골격계 : 골다공증, 대퇴골 및 상완골 말단의 무균성 괴사, 근병증, 근육통, 관절통, 근육실질의 손실, 근육약화, 척추압박골절, 건파열 등이 나타날 수 있다.]]]>

</PARAGRAPH>\r\n <PARAGRAPH tagName=\\"p\\" textIndent=\\"\\" marginLeft=\\"\\"><! [CDATA[6] 지질·단백질 대사 : 음성질소평형, 지방간 등이 나타날 수 있다.]]]></PARAGRAPH>\r\n <PARAGRAPH tagName=\\"p\\" textIndent=\\"\\" marginLeft=\\"\\"><! [CDATA[7] 체액·전해질 : 부종, 고혈압, 혈압상승, 저칼륨성 알칼리혈증, 나트륨저류, 체액저류 등이 나타날 수 있다.]]]></PARAGRAPH>\r\n <PARAGRAPH tagName=\\"p\\" textIndent=\\"\\" marginLeft=\\"\\"><! [CDATA[8] 눈 : 홍채염, 수정체 혼탁, 각막염, 시신경염 등이 나타날 수 있고, 연용에 의해 안압항진, 녹내장, 후낭하 백내장, 곰팡이나 바이러스에 의한 눈의 2차 감염을 초래할 수 있으므로 정기적으로 검사를 하는 것이 바람직하다. 중심성 장액성 맥락망막증 등에 의해 망막장애, 안구돌출 등이 나타날 수 있다. 빈도불명의 시야흐림이 나타날 수 있다.]]]>

</PARAGRAPH>\r\n <PARAGRAPH tagName=\\"p\\" textIndent=\\"\\" marginLeft=\\"\\"><! [CDATA[9] 혈액 : 백혈구 증가, 혈전증 등이 나타날 수 있다.]]]></PARAGRAPH>\r\n <PARAGRAPH tagName=\\"p\\" textIndent=\\"\\" marginLeft=\\"\\"><! [CDATA[10] 피부 : 여드름, 다모, 탈모, 색소 침착, 피하출혈, 자반, 선조, 가려움, 발한 이상, 안면홍반, 창상치유지연, 얇고 연약한 피부, 지방조직염, 두드러기, 맥관 신경성 부종, 알레르기성 피부염 등이 나타날 수 있다.]]]>

</PARAGRAPH>\r\n <PARAGRAPH tagName=\\"p\\" textIndent=\\"\\" marginLeft=\\"\\"><! [CDATA[11] 과민증 : 발진, 아나필락시와 같은 반응이 나타나는 경우에는 투여를 중지한다.]]]></PARAGRAPH>\r\n <PARAGRAPH tagName=\\"p\\" textIndent=\\"\\" marginLeft=\\"\\"><! [CDATA[12] 기타 : 발열, 피로감, 스테로이드성 신증, 체중증가, 정자수 또는 그 운동성의 증감, 딸꾹질, 권태 등이 나타날 수 있다.]]]></PARAGRAPH>\r\n</ARTICLE>\r\n <ARTICLE title=\\"4. 일반적주의\\">\r\n <PARAGRAPH tagName=\\"p\\" textIndent=\\"\\" marginLeft=\\"\\"><! [CDATA[1] 이 약을 투여할 때 특히 적응증을 고려하여 다른 치료법으로 충분히 치료효과를 기대할 수 있으면 이 약을 사용하지 않는 것을 원칙으로 하고 국소 요법으로도 충분한 경우에는 국소 요법을 실시한다.]]]></PARAGRAPH>\r\n <PARAGRAPH tagName=\\"p\\" textIndent=\\"\\" marginLeft=\\"\\"><! [CDATA[2] 장기투여시 속발성 부신피질부전이 나타날 수 있으며 투여 중지 후 수개월까지 계속될 수 있다. 장기 투여 후 코르티코이드를 갑자기 중지하면 급성부신부전, 가끔 발열, 두통, 식욕부진, 무력감, 근육통, 관절통, 속증상 등이 나타날 수 있으므로 점진적으로 감량하는 등 특히 주의하며 금단증상이 나타난 경우에는 즉시 재투여 또는 중량한다. 장기 투여 중 외상, 수술, 감염 등의 스트레스 발생시 일시적으로 투여량을 증가해야 하며, 장기 투여 후 투여 중지 상태인 경우에는 일시적으로 재투여해야 한다.]]]></PARAGRAPH>\r\n <PARAGRAPH tagName=\\"p\\" textIndent=\\"\\" marginLeft=\\"\\"><! [CDATA[3] 코르티코이드 요법을 받는 환자는 생백신을 투여 받으면 안되며, 신경학적 합병증의 가능성과 항체반응의 결핍으로 인하여 특히 고용량으로 코르티코이드를 투여중인 환자는 기타의 예방 접종도 하지 않아야 한다.]]]></PARAGRAPH>\r\n <PARAGRAPH tagName=\\"p\\" textIndent=\\"\\" marginLeft=\\"\\"><! [CDATA[4] 면역억제제를 투여중인 환자(소아)는 건강한 사람(소아)보다 감염되기 쉽다. 예를 들어 수두나 홍역은 면역억제제인 코르티코이드를 투여한 환자에서 더 심각하거나 심지어 치명적인 결과를 일으킬 수 있다. 이러한 질환을 앓아 본적이 없는 성인 및 소아의 경우 이러한 것에 노출되지 않도록 특히 주의한다. 만일 수두에 노출되면 3일~10일 이내 수두대상포진 면역글로불린(VZIG), 홍역에 노출되면 면역글로불린(IG) 같은 예방처치가 필요하다. 수두가 발생되면 항바이러스약물 사용이 고려된다.]]]>

</PARAGRAPH>\r\n <PARAGRAPH tagName=\\"p\\" textIndent=\\"\\" marginLeft=\\"\\"><! [CDATA[5] 장기 치료

시 위험도를 고려한 후 시작해야 하며, 부작용은 투여량, 투여기간과 상관성을 나타내므로 최소유효량을 되도록 단기간 투여하며 1일 1회 아침에 투여하거나 격일 투여가 권장된다.]]></PARAGRAPH>\r\n<PARAGRAPH tagName=\\"p\\" textIndent=\\"\\\" marginLeft=\\"\\\">!<![CDATA[6] 코르티코이드를 투여하면 감염증의 증상을 때때로 불현성화시킬 수 있으며 사용 중 또 다른 감염을 발생할 수 있다. 코르티코이드 투여 중에는 감염을 국소화시키는 능력과 저항력이 저하될 수 있다.]]></PARAGRAPH>\r\n<PARAGRAPH tagName=\\"p\\" textIndent=\\"\\\" marginLeft=\\"\\\">!<![CDATA[7] 활동성 결핵환자에 이 약의 투여는 전격성, 파종성 결핵에 한정되며 적절한 항결핵요법제와 병용투여한다.]]></PARAGRAPH>\r\n<PARAGRAPH tagName=\\"p\\" textIndent=\\"\\\" marginLeft=\\"\\\">!<![CDATA[8] 잠복성 결핵 환자 또는 투베르클루 반응 양성 환자에게 코르티코이드를 투여할 경우 결핵이 재활성화될 수 있으므로 세밀한 관찰이 필요하며 장기 연용할 경우에는 예방적 화학요법을 받아야 한다.]]></PARAGRAPH>\r\n<PARAGRAPH tagName=\\"p\\" textIndent=\\"\\\" marginLeft=\\"\\\">!<![CDATA[9] 특히, 이 약 투여 중에 수두 또는 홍역에 감염되면, 치명적인 경과에 이를 수 있으므로, 다음 주의가 필요하다.]]></PARAGRAPH>\r\n<PARAGRAPH tagName=\\"p\\" textIndent=\\"0\\\" marginLeft=\\"2\\\">!<![CDATA[(1) 이 약 투여정에 수두 또는 홍역의 병력과 예방접종의 유무를 확인한다.]]></PARAGRAPH>\r\n<PARAGRAPH tagName=\\"p\\" textIndent=\\"0\\\" marginLeft=\\"2\\\">!<![CDATA[(2) 수두 또는 홍역의 병력이 없는 환자에 대해서는 수두 또는 홍역에의 감염을 최대한 방지하여 충분한 배려와 관찰을 한다. 감염이 의심스러운 경우와 감염된 경우에는 즉시 진찰을 받아 지도하고, 적절한 처치를 한다.]]></PARAGRAPH>\r\n<PARAGRAPH tagName=\\"p\\" textIndent=\\"0\\\" marginLeft=\\"2\\\">!<![CDATA[(3) 수두 또는 홍역의 병력과 예방접종을 받은 적이 있는 환자에서도 이 약 투여중에 수두 또는 홍역이 나타날 가능성이 있으므로 유의한다.]]></PARAGRAPH>\r\n<PARAGRAPH tagName=\\"p\\" textIndent=\\"\\\" marginLeft=\\"\\\">!<![CDATA[10] 전신 및 국소 코르티코스테로이드 사용으로 시력장애가 보고될 수 있다. 환자에게 시야흐림 또는 기타 시력장애와 같은 증상이 나타날 경우, 환자를 안과의사에게 보내어 백내장, 녹내장 또는 전신 및 국소 코르티코스테로이드 사용 후 보고된 중심장액막락망막병(CSCR)과 같은 희귀질환을 포함하여 발생 가능한 원인 평가를 고려해야 한다.]]></PARAGRAPH>\r\n<PARAGRAPH tagName=\\"p\\" textIndent=\\"\\\" marginLeft=\\"\\\">!<![CDATA[11] 치명적일 수 있는 크롬친화세포종 발작이 전신 코르티코이드를 투여한 환자에서 보고되었다. 크롬친화세포종이 의심되거나 확인된 환자의 경우에는 코르티코이드를 투여하기 전에 위험성과 유익성을 고려해야 한다.]]></PARAGRAPH>\r\n<ARTICLE>\r\n<ARTICLE title=\\"5. 상호작용\\">\r\n<PARAGRAPH tagName=\\"p\\" textIndent=\\"\\\" marginLeft=\\"\\\">!<![CDATA[1] CYP3A4 유도제: 덱사메타손은 CYP3A4에 의해 대사된다. 바르비탈계 약물(페노바르비탈), 페니토인, 리팜피신, 카르바마제핀, 프리미돈, 아미노글루테치미드, 리파부틴과 병용투여에 의해 이 약의 작용이 감소될 수 있으므로 병용투여시 용량에 주의한다.]]></PARAGRAPH>\r\n<PARAGRAPH tagName=\\"p\\" textIndent=\\"\\\" marginLeft=\\"\\\">!<![CDATA[2] 비스테로이드성 소염제와 병용투여시 위장관 궤양의 위험을 증가시킬 수 있으며, 아스피린과 병용투여시 아스피린의 신청소율을 증가시켜 살리실산염의 혈중 농도를 감소시키거나 이 약을 중단했을 때 살리실산염의 독성을 증가시킬 수 있으므로 용량에 주의한다. 특히 저프로트롬빈혈증 환자에서 이 약과 아스피린을 병용투여시 주의한다.]]></PARAGRAPH>\r\n<PARAGRAPH tagName=\\"p\\" textIndent=\\"\\\" marginLeft=\\"\\\">!<![CDATA[3] 항응고제, 경구 혈당강하제의 경우 코르티코이드와의 병용투여에 의해 그 작용이 약화될 수 있으므로 용량조절이 필요하다.]]></PARAGRAPH>\r\n<PARAGRAPH tagName=\\"p\\" textIndent=\\"\\\" marginLeft=\\"\\\">!<![CDATA[4] 혈압강하제와 병용투여시 혈압강하효과를 감소시킬 수 있다(나트륨 증가로 수분정체 위험이 있다.)]></PARAGRAPH>\r\n<PARAGRAPH tagName=\\"p\\" textIndent=\\"\\\" marginLeft=\\"\\\">!<![CDATA[5] 사이클로스포린과 병용투여시 사이클로스포린의 혈중농도를 상승시켜 경련이 발생했다는 보고가 있으므로 병용투여시 용량에 주의한다.]]></PARAGRAPH>\r\n<PARAGRAPH tagName=\\"p\\" textIndent=\\"\\\" marginLeft=\\"\\\">!<![CDATA[6] 이뇨제(칼륨보존성 이뇨제는 제외), 암포테리신 B, 카르베노졸론, 완화제와 병용에 의해 저칼륨혈증이 나타날 수 있으므로, 자주 혈중 칼륨농도를 검사하고 병용투여시 용량에 주의한다.]]></PARAGRAPH>\r\n<PARAGRAPH tagName=\\"p\\" textIndent=\\"\\\" marginLeft=\\"\\\">!<![CDATA[7] 디지탈리스 배당체와 병용투여시 부정맥, 저칼륨혈증과 관련된 독성이 증가할 수 있으므로 혈중 칼륨농도를 검사하고 경우에 따라서는 심전도 검사를 실시한다.]]></PARAGRAPH>\r\n<PARAGRAPH tagName=\\"p\\" textIndent=\\"\\\" marginLeft=\\"\\\">!<![CDATA[8] 항콜린제는 안구내압을 상승시킬 수 있으므로 병용투여시 주의한다.]]></PARAGRAPH>\r\n<PARAGRAPH tagName=\\"p\\" textIndent=\\"\\\" marginLeft=\\"\\\">!<![CDATA[9] HIV프로테아제 저해제(리토나빌, 사키나빌 등)와 병용에 의해 이 약의 혈중농도가 상승(리토나빌) 또는 저하(사키나빌)될 수 있다.]]></PARAGRAPH>\r\n<PARAGRAPH tagName=\\"p\\" textIndent=\\"\\\" marginLeft=\\"\\\">!<![CDATA[10] 다형성 심실빈맥을 일으킬 수 있는 약물(아스테미졸, 베프리딜, 에리스로마이신 IV, 할로판트린, 펜타미딘, 스파르플록사신, 빙카민, 셀토프리드)과 병용투여하지 않는다.]]></PARAGRAPH>\r\n<PARAGRAPH tagName=\\"p\\" textIndent=\\"\\\" marginLeft=\\"\\\">!<![CDATA[11] 다형성 심실 빈맥을 일으킬 수 있는 항부정맥제(아미오다론, 디소피라미드, 쿼니딘, 소탈올)와의 병용에 의해 서맥, QT 간격 연장, 저칼륨혈증 등이 나타나 부정맥을 일으킬 수 있으므로 신중히 투여하고 심실 빈맥이 나타나면 항부정맥제 투여를 중지한다.]]></PARAGRAPH>\r\n<PARAGRAPH tagName=\\"p\\" textIndent=\\"\\\" marginLeft=\\"\\\">!<![CDATA[12] 이소니아제와 병용투여시 이소니아제의 혈중농도가 감소하므로 용량조절이 필요하다.]]></PARAGRAPH>\r\n<PARAGRAPH tagName=\\"p\\" textIndent=\\"\\\" marginLeft=\\"\\\">!<![CDATA[13] 알파인터넷론과 병용투여시 인터페론의 활성을 억제할 수 있다.]]></PARAGRAPH>\r\n<PARAGRAPH tagName=\\"p\\" textIndent=\\"\\\" marginLeft=\\"\\\">!<![CDATA[14] 제산제는 당질코르티코이드의 위장관 흡수를 방해하므로 투여간격을 2시간 이상으로 한다.]]></PARAGRAPH>\r\n<PARAGRAPH tagName=\\"p\\" textIndent=\\"\\\" marginLeft=\\"\\\">!<![CDATA[15] 클로로퀸, 히드록시클로로퀸과의 병용에 의해 근병증, 심근증 발생위험이 증가할 수 있다.]]></PARAGRAPH>\r\n<PARAGRAPH tagName=\\"p\\" textIndent=\\"\\\" marginLeft=\\"\\\">!<![CDATA[16] CYP3A4 억제제: 중등도의 CYP3A4 억제제인 에리스로마이신과 덱사메타손을 병용할 경우, 덱사메타손의 혈장 중 농도가 증가할 수 있다. 강력한 CYP3A4 억제제인 케토코나졸은 특정 코르티코스테로이드의 대사를 60%까지 감소시켜 코르티코스테로이드의 약물 이상반응 발생 위험을 증가시키는 것으로 보고되었다. CYP3A4를 강력하게 억제하는 다른 약물(이트라코나졸, 클래리트로마이신, 리토나비르, 코비시스타트 함유 약물)과 병용투여는 코르티코스테로이드의 혈장 중 농도가 증가하고, 전신 코르티코스테로이드 약물 이상반응의 위험이 높아질 수 있다. 약물 병용의 유익성-위험성을 고려하고 전신 코르티코스테로이드 약물 이상반응을 모니터링하여야 한다.]]></PARAGRAPH>\r\n<PARAGRAPH tagName=\\"p\\" textIndent=\\"\\\" marginLeft=\\"\\\">!<![CDATA[17] CYP3A4 기질: 덱사메타손은 CYP3A4의 중등도 유도제이다. CYP3A4에 의해 대사되는 다른 약물(에리스로마이신)과 병용하면 그 약물의 청소율이 증가하여 혈장 중 농도가 감소될 수 있다.]]></PARAGRAPH>\r\n</ARTICLE>\r\n<ARTICLE title=\\"6. 임부 및 수유부에 대한 투여\">

\">\r\n <PARAGRAPH tagName=\\"p\\" textIndent=\\"\\\" marginLeft=\\"\\\"><![CDATA[1] 동물실험에서 기형발생 작용이 보고되어 있으며 태아의 성장지체, 언청이의 위험 등의 증가, 태아의 뇌성장 및 발달에도 영향을 끼칠 수 있으며 임신 중에 코르티코이드를 투여한 모체에서 태어난 신생아의 경우 부신부전증을 일으킬 수 있으므로 일부 또는 임신하고 있을 가능성이 있는 부인에게는 치료상의 유익성이 위험성을 상회한다고 판단되는 경우에만 투여한다.]]></PARAGRAPH>\r\n <PARAGRAPH tagName=\\"p\\" textIndent=\\"\\\" marginLeft=\\"\\\"><![CDATA[2] 코르티코이드는 모유 중으로 이행될 수 있으므로 이 약 투여 중에는 수유를 중단한다.]]></PARAGRAPH>\r\n </ARTICLE>\r\n <ARTICLE title=\\"7. 소아에 대한 투여\\\">\r\n <PARAGRAPH tagName=\\"p\\" textIndent=\\"\\\" marginLeft=\\"\\\"><![CDATA[1] 소아 및 청소년기에 서 용량관련 성장지체가 비가역적으로 나타날 수 있으므로 소아에 코르티코이드를 투여할 경우에는 최소용량을 투여해야 하며 발육성장에 관해 주의깊게 관찰한다.]]></PARAGRAPH>\r\n <PARAGRAPH tagName=\\"p\\" textIndent=\\"\\\" marginLeft=\\"\\\"><![CDATA[2] 장기 투여한 경우 두개내압 항진 증상이 나타날 수 있다.]]></PARAGRAPH>\r\n </ARTICLE>\r\n <ARTICLE title=\\"8. 고령자에 대한 투여\\\">\r\n <PARAGRAPH tagName=\\"p\\" textIndent=\\"\\\" marginLeft=\\"\\\"><![CDATA[고령자에 장기 투여한 경우, 감염증의 유발, 당뇨병, 당뇨병, 골다공증, 고혈압, 후 낭하 백내장, 녹내장 등의 부작용이 나타나기 쉬우므로 충분히 관찰하여 신중히 투여한다.]]></PARAGRAPH>\r\n </ARTICLE>\r\n <ARTICLE title=\\"9. 기타\\\">\r\n <PARAGRAPH tagName=\\"p\\" textIndent=\\"\\\" marginLeft=\\"\\\"><![CDATA[당뇨병증 환자의 경우 급격한 시력저하, 시야혼탁이 나타났다는 보고가 있다.]]></PARAGRAPH>\r\n <PARAGRAPH tagName=\\"p\\" textIndent=\\"\\\" marginLeft=\\"\\\"><![CDATA[(의관65623-819, 2003.04.22)]]></PARAGRAPH>\r\n <PARAGRAPH tagName=\\"p\\" textIndent=\\"\\\" marginLeft=\\"\\\"><![CDATA[부신피질호르몬제(외용제 제외)]]></PARAGRAPH>\r\n <PARAGRAPH tagName=\\"p\\" textIndent=\\"\\\" marginLeft=\\"\\\"><![CDATA[(Adrenocortical Hormone)]]></PARAGRAPH>\r\n <PARAGRAPH tagName=\\"p\\" textIndent=\\"\\\" marginLeft=\\"\\\"><![CDATA[0 일반적 주의]]></PARAGRAPH>\r\n <PARAGRAPH tagName=\\"p\\" textIndent=\\"\\\" marginLeft=\\"\\\"><![CDATA[특히 이 약 투여중에 수두 또는 호역에 감염되면, 치명적인 경과에 이를 수 있으므로]]></PARAGRAPH>\r\n <PARAGRAPH tagName=\\"p\\" textIndent=\\"\\\" marginLeft=\\"\\\"><![CDATA[다음 주의가 필요하다.]]></PARAGRAPH>\r\n <PARAGRAPH tagName=\\"p\\" textIndent=\\"\\\" marginLeft=\\"\\\"><![CDATA[1] 이 약 투여전에 수두 또는 홍역의 병력과 예방접종의 유무를 확인한다.]]></PARAGRAPH>\r\n <PARAGRAPH tagName=\\"p\\" textIndent=\\"\\\" marginLeft=\\"\\\"><![CDATA[2] 수두 또는 홍역의 병력이 없는 환자에 대해서는 수두 또는 호역에의 감염을 최대]]></PARAGRAPH>\r\n <PARAGRAPH tagName=\\"p\\" textIndent=\\"\\\" marginLeft=\\"\\\"><![CDATA[한 방지하여 충분한 배려와 관찰을 한다. 감염이 의심스러운 경우와 감염된 경우]]></PARAGRAPH>\r\n <PARAGRAPH tagName=\\"p\\" textIndent=\\"\\\" marginLeft=\\"\\\"><![CDATA[에는 즉시 진찰을 받아 지도하고, 적절한 처치를 하다.]]></PARAGRAPH>\r\n <PARAGRAPH tagName=\\"p\\" textIndent=\\"\\\" marginLeft=\\"\\\"><![CDATA[3] 수두 또는 호역의 별역과 예방접종을 받은 적이 있는 환자에서도 이 약 투여중에]]></PARAGRAPH>\r\n <PARAGRAPH tagName=\\"p\\" textIndent=\\"\\\" marginLeft=\\"\\\"><![CDATA[수두 또는 홍역이 나타날 가능성이 있으므로 유의한다.]]></PARAGRAPH>\r\n </ARTICLE>\r\n </SECTION>\r\n </DOC>,  
"PN\_DOC\_DATA": null,  
"MAIN\_ITEM\_INGR": "[M040080]덱사메타손",  
"INGR\_NAME": "[M040450]옥수수전분 | [M208629]저치환도히드록시프로필셀룰로오스 | [M244534]스테아르산마그네슘 | [M254581]유당수화물"  
,  
{  
"ITEM\_SEQ": "196300044",  
"ITEM\_NAME": "푸라콩주(피프린히드리네이트)",  
"ENTP\_NAME": "영진약품(주)",  
"ITEM\_PERMIT\_DATE": "19630803",  
"CNSGN\_MANUF": "아주약품(주)",  
"ETC\_OTC\_CODE": "전문의약품",  
"CHART": "무색투명한 약이 무색투명한 앰플에 든 주사제",  
"BAR\_CODE": "8806424016601,8806424016618,8806424016625",  
"MATERIAL\_NAME": "총량 : 이 약 1앰플(2밀리리터) 중|성분명 : 피프린히드리네이트|분량 : 3|단위 : 밀리그램|규격 : KP|성분정보 : |비고 : ",  
"EE\_DOC\_ID": "https://nedrug.mfds.go.kr/pbp/cmn/pdfDownload/196300044/EE",  
"UD\_DOC\_ID": "https://nedrug.mfds.go.kr/pbp/cmn/pdfDownload/196300044/UD",  
"NB\_DOC\_ID": "https://nedrug.mfds.go.kr/pbp/cmn/pdfDownload/196300044/NB",  
"INSERT\_FILE": "https://nedrug.mfds.go.kr/pbp/cmn/pdfDownload/196300044/II",  
"STORAGE\_METHOD": "밀봉용기, 실온(1~30°C)보관",  
"VALID\_TERM": "제조일로부터 36 개월",  
"REEXAM\_TARGET": null,  
"REEXAM\_DATE": null,  
"PACK\_UNIT": "",  
"EDI\_CODE": "642401661",  
"DOC\_TEXT": "",  
"PERMIT\_KIND\_NAME": "신고",  
"ENTP\_NO": "1421",  
"MAKE\_MATERIAL\_FLAG": null,  
"NEWDRUG\_CLASS\_NAME": "",  
"INDUTY\_TYPE": "의약품",

"CANCEL\_DATE": null,  
"CANCEL\_NAME": "정상",  
"CHANGE\_DATE": "20150708",  
"NARCOTIC\_KIND\_CODE": null,  
"GBN\_NAME": "저장방법 및 유효기간(사용기간)변경, 2015-07-08/성상변경, 2015-07-08/제품명칭변경, 2007-11-20/사용상주의사항변경(부작용포함), 2002-07-25/사용상주의사항변경(부작용포함), 2000-01-31/사용상주의사항변경(부작용포함), 1991-01-10/사용상주의사항변경(부작용포함), 1990-06-21/저장방법 및 유효기간(사용기간)변경, 1985-06-17/저장방법 및 유효기간(사용기간)변경, 1982-03-17/제품명칭변경, 1982-03-17/사용상주의사항변경(부작용포함), 1979-03-09/용법용량변경, 1979-03-09/효능효과변경, 1979-03-09/제품명칭변경, 1979-03-09",  
"TOTAL\_CONTENT": "이 약 1앰플(2밀리리터) 중",  
"EE\_DOC\_DATA": "<DOC title=\"효능효과\" type=\"EE\">\r\n<SECTION title=\"\">\r\n<ARTICLE title=\"\">\r\n<PARAGRAPH tagName=\"p\" textIndent=\"0\" marginLeft=\"0\"><![CDATA[소양성 피부질환(습진·피부염, 피부소양증, 소아스트로풀루스, 약진, 중독진, 다형성 삼출성 홍반), 두드러기, 알레르기성 비염, 코감기로인한 재채기·콧물·기침]]></PARAGRAPH>\r\n</ARTICLE>\r\n</SECTION>\r\n</DOC>",  
"UD\_DOC\_DATA": "<DOC title=\"용법용량\" type=\"UD\">\r\n<SECTION title=\"\">\r\n<ARTICLE title=\"\">\r\n<PARAGRAPH tagName=\"p\" textIndent=\"0\" marginLeft=\"0\"><![CDATA[성인 : 피프린히드리네이트로서 1회 3mg 1일 1-3회 피하 또는 근육 주사한다.]]></PARAGRAPH>\r\n<PARAGRAPH tagName=\"p\" textIndent=\"0\" marginLeft=\"0\"><![CDATA[연령, 증상에 따라 적절히 증감한다.]]></PARAGRAPH>\r\n</ARTICLE>\r\n</SECTION>\r\n</DOC>",  
"NB\_DOC\_DATA": "<DOC title=\"사용상주의사항\" type=\"NB\">\r\n<SECTION title=\"\">\r\n<ARTICLE title=\"1. 경고\">\r\n<PARAGRAPH tagName=\"p\" textIndent=\"\" marginLeft=\"\"><![CDATA[1] 벤질알코올은 조숙아에게서 치명적인 가쁜 호흡증상과 연관이 있는 것으로 보고되었습니다.]]></PARAGRAPH>\r\n<PARAGRAPH tagName=\"p\" textIndent=\"\" marginLeft=\"\"><![CDATA[2] 앰플주사제는 용기 절단시 유리파편이 훈입되어, 부작용을 초래할 수 있으므로 사용시 유리 파편 훈입이 최소화 될 수 있도록 신중하게 절단사용하되, 특히 어린이, 노약자 사용시에는 각별히 주의할 것]]></PARAGRAPH>\r\n</ARTICLE>\r\n<ARTICLE title=\"2. 다음 환자에게는 투여하지 말 것.\">\r\n<PARAGRAPH tagName=\"p\" textIndent=\"\" marginLeft=\"\"><![CDATA[1] 녹내장 환자(항콜린 작용에 의해 방수통로가 패쇄되어 안압이 상승하여 증상이 악화될 수 있다.]]></PARAGRAPH>\r\n<PARAGRAPH tagName=\"p\" textIndent=\"\" marginLeft=\"\"><![CDATA[2] 전립선비대 등 하부 요로 폐색성 질환 환자 (항콜린 작용에 의해 배뇨근이 이완되고 팔약 근이 수축되어 요저류가 일어날 수 있다.)]]></PARAGRAPH>\r\n<PARAGRAPH tagName=\"p\" textIndent=\"\" marginLeft=\"\"><![CDATA[3] 신생아, 미숙아 (벤질알코올을 함유하고 있습니다.]]></PARAGRAPH>\r\n</ARTICLE>\r\n<ARTICLE title=\"3. 부작용\">\r\n<PARAGRAPH tagName=\"p\" textIndent=\"\" marginLeft=\"\"><![CDATA[1] 과민증 : 발진 등이 나타날 경우는 투여를 중지한다.]]></PARAGRAPH>\r\n<PARAGRAPH tagName=\"p\" textIndent=\"\" marginLeft=\"\"><![CDATA[2] 정신신경계 : 때때로 어지러움, 다행감, 불면, 권태감, 졸음, 두중감 드물게 두통이 나타날 수 있다.]]></PARAGRAPH>\r\n<PARAGRAPH tagName=\"p\" textIndent=\"\" marginLeft=\"\"><![CDATA[3] 소화기계 : 때때로 구갈, 구역, 식욕부진, 복통 등이 나타날 수 있다.]]></PARAGRAPH>\r\n</ARTICLE>\r\n<ARTICLE title=\"4. 일반적 주의\">\r\n<PARAGRAPH tagName=\"p\" textIndent=\"\" marginLeft=\"\"><![CDATA[1] 졸음을 유발할 수 있으므로 이 약을 투여중인 환자는 자동차 운전 등 위험한 기계조작을 하지 않도록 주의한다.]]></PARAGRAPH>\r\n</ARTICLE>\r\n<ARTICLE title=\"5. 상호작용\">\r\n<PARAGRAPH tagName=\"p\" textIndent=\"\" marginLeft=\"\"><![CDATA[1] 알코올 섭취, 중추신경억제제, MAO 저해제의 병용투여에 의해 작용이 증강되므로 감량 등 신중히 투여한다.]]></PARAGRAPH>\r\n</ARTICLE>\r\n<ARTICLE title=\"6. 임부에 대한 투여\">\r\n<PARAGRAPH tagName=\"p\" textIndent=\"\" marginLeft=\"\"><![CDATA[1] 이 약은 동물실험에서 기형발생이 나타났고 임부 및 임신하고 있을 가능성이 있는 부인에 대해 안전성이 확립되어 있지 않으므로 투여하지 않는 것이 바람직하다.]]></PARAGRAPH>\r\n</ARTICLE>\r\n<ARTICLE title=\"7. 고령자에 대한 투여\">\r\n<PARAGRAPH tagName=\"p\" textIndent=\"\" marginLeft=\"\"><![CDATA[1] 고령자는 생리기능이 저하되어 있으므로 감량하는 등 주의한다.]]></PARAGRAPH>\r\n</ARTICLE>\r\n<ARTICLE title=\"8. 적용상의 주의 (주사제에 한함.)\">\r\n<PARAGRAPH tagName=\"p\" textIndent=\"\" marginLeft=\"\"><![CDATA[1] 피하·근육내 투여후, 주사부위의 신경마비 또는 경결 등이 나타날 수 있다.]]></PARAGRAPH>\r\n</ARTICLE>\r\n</SECTION>\r\n</DOC>",  
"PN\_DOC\_DATA": null,  
"MAIN\_ITEM\_INGR": "[M071547]피프린히드리네이트",  
"INGR\_NAME": "[M040220]벤질알코올/[M040426]염화나트륨/[M102224]주사용증류수"

```
"ITEM_SEQ": "196300057",
"ITEM_NAME": "온보왕",
"ENTP_NAME": "(주)한국파마",
"ITEM_PERMIT_DATE": "19631205",
"CNSGN_MANUF": null,
"ETC_OTC_CODE": "일반의약품",
"CHART": "담갈색의 과립제이며, 맛은 청량감이 있고 독특한 생약 냄새가 난다.",
"BAR_CODE": "8806530018704",
" MATERIAL_NAME": "총량 : 1포(2.0 그램) 중|성분명 : 인삼|분량 : 260|단위 : 밀리그램|규격 : KP|성분정보 : |비고 : ;
총량 : 1포(2.0 그램) 중|성분명 : 백출|분량 : 260|단위 : 밀리그램|규격 : KP|성분정보 : |비고 : ;
총량 : 1포(2.0 그램) 중|성분명 : 정향|분량 : 260|단위 : 밀리그램|규격 : KP|성분정보 : |비고 : ;
총량 : 1포(2.0 그램) 중|성분명 : 박
```

하|분량 : 260|단위 : 밀리그램|규격 : KP|성분정보 : |비고 : ;총량 : 1포(2.0 그램) 중|성분명 : 후추|분량 : 124|단위 : 밀리그램|규격 : KP|성분정보 : |비고 : ;총량 : 1포(2.0 그램) 중|성분명 : 필발|분량 : 85|단위 : 밀리그램|규격 : 생규|성분정보 : |비고 : ;총량 : 1포(2.0 그램) 중|성분명 : 보두|분량 : 85|단위 : 밀리그램|규격 : 생규|성분정보 : |비고 : 스트리크닌으로서 0.85mg;총량 : 1포(2.0 그램) 중|성분명 : 용뇌|분량 : 20|단위 : 밀리그램|규격 : 생규|성분정보 : |비고 : ;총량 : 1포(2.0 그램) 중|성분명 : 지실|분량 : 260|단위 : 밀리그램|규격 : KP|성분정보 : |비고 : ;총량 : 1포(2.0 그램) 중|성분명 : 목향|분량 : 260|단위 : 밀리그램|규격 : KP|성분정보 : |비고 : ;총량 : 1포(2.0 그램) 중|성분명 : 산사|분량 : 260|단위 : 밀리그램|규격 : KP|성분정보 : |비고 : ;총량 : 1포(2.0 그램) 중|성분명 : 건강|분량 : 260|단위 : 밀리그램|규격 : KP|성분정보 : |비고 : ;총량 : 1포(2.0 그램) 중|성분명 : 향부자|분량 : 260|단위 : 밀리그램|규격 : KP|성분정보 : |비고 : 이상 수침 건조엑스로서 182mg;총량 : 1포(2.0 그램) 중|성분명 : 육계|분량 : 260|단위 : 밀리그램|규격 : KP|성분정보 : |비고 : 육계산으로서 0.08mg;총량 : 1포(2.0 그램) 중|성분명 : 사인|분량 : 260|단위 : 밀리그램|규격 : KP|성분정보 : |비고 : ",  
"EE\_DOC\_ID": "https://nedrug.mfds.go.kr/pbp/cmn/pdfDownload/196300057/EE",  
"UD\_DOC\_ID": "https://nedrug.mfds.go.kr/pbp/cmn/pdfDownload/196300057/UD",  
"NB\_DOC\_ID": "https://nedrug.mfds.go.kr/pbp/cmn/pdfDownload/196300057/NB",  
"INSERT\_FILE": "",  
"STORAGE\_METHOD": "차광 밀폐용기",  
"VALID\_TERM": "제조일로부터 36 개월",  
"REEXAM\_TARGET": null,  
"REEXAM\_DATE": null,  
"PACK\_UNIT": "",  
"EDI\_CODE": null,  
"DOC\_TEXT": "",  
"PERMIT\_KIND\_NAME": "신고",  
"ENTP\_NO": "1401",  
"MAKE\_MATERIAL\_FLAG": null,  
"NEWDRUG\_CLASS\_NAME": "",  
"INDUTY\_TYPE": "의약품",  
"CANCEL\_DATE": "20190605",  
"CANCEL\_NAME": "취하",  
"CHANGE\_DATE": "20100107",  
"NARCOTIC\_KIND\_CODE": null,  
"GBN\_NAME": "사용상주의사항변경(부작용포함), 2010-01-07/사용상주의사항변경(부작용포함), 2009-04-30/용법용량변경, 2009-04-30/효능효과변경, 2009-04-30/저장방법 및 유효기간(사용기간)변경, 1987-12-24/성상변경, 1985-05-15/저장방법 및 유효기간(사용기간)변경, 1981-04-15/효능효과변경, 1981-04-15/성상변경, 1981-04-15/용법용량변경, 1975-08-05/성상변경, 1975-08-05",  
"TOTAL\_CONTENT": "1포(2.0 그램) 중",  
"EE\_DOC\_DATA": "<DOC title=\"효능효과\" type=\"EE\">\r\n <SECTION title=\"\">\r\n <ARTICLE title=\"\">\r\n <PARAGRAPH tagName=\"p\" textIndent=\"\" marginLeft=\"\"><![CDATA[ ]]></PARAGRAPH>\r\n <PARAGRAPH tagName=\"p\" textIndent=\"\" marginLeft=\"\"><![CDATA[소화불량, 정장, 위통, 식체(위체), 위하수, 변비, 위장허약]]></PARAGRAPH>\r\n </ARTICLE>\r\n </SECTION>\r\n</DOC>",  
"UD\_DOC\_DATA": "<DOC title=\"용법용량\" type=\"UD\">\r\n <SECTION title=\"\">\r\n <ARTICLE title=\"\">\r\n <PARAGRAPH tagName=\"p\" textIndent=\"\" marginLeft=\"\"><![CDATA[보통 성인 1회 1포를 1일 3회 식전 또는 식간에 복용한다.]]></PARAGRAPH>\r\n </ARTICLE>\r\n </SECTION>\r\n</DOC>",  
"NB\_DOC\_DATA": "<DOC title=\"사용상주의사항\" type=\"NB\">\r\n <SECTION title=\"\">\r\n <ARTICLE title=\"1. 다음 환자에는 투여하지 말것.\"><PARAGRAPH tagName=\"p\" textIndent=\"\" marginLeft=\"\"><![CDATA[이 약은 유당(젖당)을 함유하고 있으므로, 갈락토오스 불내성(galactose intolerance), Lapp 유당(젖당) 분해효소 결핍증(Lapp lactase deficiency) 또는 포도당-갈락토오스 흡수장애(glucose-galactose malabsorption) 등의 유전적인 문제가 있는 환자에게는 투여하면 안된다.]]></PARAGRAPH>\r\n <ARTICLE title=\"2. 다음과 같은 사람은 이 약을 복용하기 전에 의사, 한의사, 치과의사, 약사, 한약사와 상의할 것.\"><PARAGRAPH tagName=\"p\" textIndent=\"\" marginLeft=\"\"><![CDATA[1) 고령자(일반적으로 고령자는 생리기능이 저하되어 있으므로 감량하는 등 주의할 것.)]]></PARAGRAPH>\r\n <PARAGRAPH tagName=\"p\" textIndent=\"\" marginLeft=\"\"><![CDATA[2) 다른 약물을 투여 받고 있는 환자]]></PARAGRAPH>\r\n <ARTICLE title=\"3. 다음과 같은 경우 이 약의 복용을 즉각 중지하고 의사, 한의사, 치과의사, 약사, 한약사와 상의할 것. 상담시 가능한한 이 첨부문서를 소지할 것.\"><PARAGRAPH tagName=\"p\" textIndent=\"\" marginLeft=\"\"><![CDATA[1) 이 약의 복용에 의해 다음의 증상이 나타난 경우]]></PARAGRAPH>\r\n <PARAGRAPH tagName=\"p\" textIndent=\"\" marginLeft=\"\"><![CDATA[피부 : 발진·발적, 두드러기, 가려움 등]]></PARAGRAPH>\r\n <PARAGRAPH tagName=\"p\" textIndent=\"\" marginLeft=\"\"><![CDATA[2) 1개월 정도 복용하여도 증상의 개선이 없을 경우]]></PARAGRAPH>\r\n <ARTICLE title=\"4. 기타 이 약의 복용 시 주의할 사항\">\r\n <PARAGRAPH tagName=\"p\" textIndent=\"\" marginLeft=\"\"><![CDATA[1) 정해진 용법·용량을 잘 지킬 것.]]></PARAGRAPH>\r\n <PARAGRAPH tagName=\"p\" textIndent=\"\" marginLeft=\"\"><![CDATA[2) 다른 한약제 등과 함께 복용할 경우에는 함유 생약의 중복에 주의할 것.]]></PARAGRAPH>\r\n </ARTICLE>\r\n </SECTION>\r\n</DOC>",  
"COMMENT": ""

```
</PARAGRAPH>\r\n      <PARAGRAPH tagName=\"p\" textIndent=\"\" marginLeft=\"\"><![CDATA[2] 어린이의  
손이 닿지 않는 곳에 보관할 것.]]></PARAGRAPH>\r\n      <PARAGRAPH tagName=\"p\" textIndent=\"\"  
marginLeft=\"\"><![CDATA[3] 의약품을 원래 용기에서 꺼내어 다른 용기에 보관하는 것은 의약품 오용에 의한 사고 발생이나  
의약품 품질 저하의 원인이 될 수 있으므로 원래의 용기에 넣고 꼭 닫아 보관할 것.]]></PARAGRAPH>\r\n</ARTICLE>\r\n  <SECTION>\r\n</DOC>","  
"PN_DOC_DATA": null,  
"MAIN_ITEM_INGR": "[M040536]지실|[M040187]목향|[M050729]산사|[M040007]건강|[M040228]향부자|[M050036]육  
계|[M095260]사인|[M050048]곽향|[M051197]용뇌|[M040213]인삼|[M040214]백출|[M040527]정향|[M040198]박하|[  
M040815]후추|[M051892]필발|[M050610]보두",  
"INGR_NAME": "[M040043]글리세린|[M081566]베타시클로덱스트린|[M082455]스테비오사이드|[M223053]벤조산나트륨|[  
M223367]유당수화물"  
,  
{  
  "ITEM_SEQ": "196300064",  
  "ITEM_NAME": "부광덱사메타손정",  
  "ENTP_NAME": "부광약품(주)",  
  "ITEM_PERMIT_DATE": "19630508",  
  "CNSGN_MANUF": null,  
  "ETC_OTC_CODE": "전문의약품",  
  "CHART": "백색의 정제",  
  "BAR_CODE": "8806422006208,8806422006215,8806422006222,8806422006239,8806422006246,8806422006253",  
  "MATERIAL_NAME": "총량 : 이 약 1정9180밀리그램) 중|성분명 : 덱사메타손|분량 : 0.75|단위 : 밀리그램|규격 : KP|성  
분정보 : |비고 : ",  
  "EE_DOC_ID": "https://nedrug.mfds.go.kr/pbp/cmn/pdfDownload/196300064/EE",  
  "UD_DOC_ID": "https://nedrug.mfds.go.kr/pbp/cmn/pdfDownload/196300064/UD",  
  "NB_DOC_ID": "https://nedrug.mfds.go.kr/pbp/cmn/pdfDownload/196300064/NB",  
  "INSERT_FILE": "https://nedrug.mfds.go.kr/pbp/cmn/pdfDownload/196300064/II",  
  "STORAGE_METHOD": "기밀용기",  
  "VALID_TERM": "제조일로부터 60 개월",  
  "REEXAM_TARGET": null,  
  "REEXAM_DATE": null,  
  "PACK_UNIT": "1000정/병",  
  "EDI_CODE": null,  
  "DOC_TEXT": "",  
  "PERMIT_KIND_NAME": "신고",  
  "ENTP_NO": "1427",  
  "MAKE_MATERIAL_FLAG": null,  
  "NEWDRUG_CLASS_NAME": "",  
  "INDUTY_TYPE": "의약품",  
  "CANCEL_DATE": null,  
  "CANCEL_NAME": "정상",  
  "CHANGE_DATE": "20201130",  
  "NARCOTIC_KIND_CODE": null,  
  "GBN_NAME": "사용상주의사항변경(부작용포함), 2020-11-30/사용상주의사항변경(부작용포함), 2019-09-07/사용상주의사항변  
경(부작용포함), 2018-07-18/사용상주의사항변경(부작용포함), 2009-11-07/사용상주의사항변경(부작용포함), 2003-05-21/  
사용상주의사항변경(부작용포함), 2001-01-29/용법용량변경, 2001-01-29/효능효과변경, 2001-01-29/사용상주의사항변경(부  
작용포함), 1995-12-13/사용상주의사항변경(부작용포함), 1992-11-05/사용상주의사항변경(부작용포함), 1992-04-01/사용  
상주의사항변경(부작용포함), 1991-09-24/용법용량변경, 1991-09-24/저장방법 및 유효기간(사용기간)변경, 1985-09-02/사용  
상주의사항변경(부작용포함), 1977-10-12/용법용량변경, 1977-10-12/효능효과변경, 1977-10-12",  
  "TOTAL_CONTENT": "이 약 1정9180밀리그램) 중",  
  "EE_DOC_DATA": "<DOC title=\"효능효과\" type=\"EE\">\r\n  <SECTION title=\"\">\r\n    <ARTICLE  
title=\"1. 내분비 장애 : 원발성 및 속발성 부신피질기능부전증, 급성 부신피질기능부전증, 부신성기증후군\" />\r\n    <ARTICLE title=\"2. 류마티스성 장애\">\r\n      <PARAGRAPH tagName=\"p\" textIndent=\"-1\"  
marginLeft=\"1\"><![CDATA[급성진행 또는 악화를 방지하기 위한 단기 투여용 보조요법으로서 다음의 질환 : 류마티스양 관  
절염, 다발성 관절염, 골관절염, 급성 통풍성 관절염, 급성 및 아급성 점액낭염, 상관염, 급성 비특이성 건초염,]]>  
    </PARAGRAPH>\r\n    </ARTICLE>\r\n    <ARTICLE title=\"3. 교원성 질환 : 전신성 홍반성 류푸스, 급성 류마티스  
성 심염, 전신성 피부근염(다발성 근염), 공피증, 류마티스 열\" />\r\n    <ARTICLE title=\"4. 피부 질환 : 천포창, 중  
증 건선, 신경성 피부염, 성인의 부종성 경화증, 태선, 박탈성 피부염\" />\r\n    <ARTICLE title=\"5. 알레르기성 질환  
: 기관지 천식, 접촉성 피부염, 아토피성 피부염, 혈청병, 계절성 또는 다년성 알레르기성 비염, 약물과민반응, 두드러기, 고초  
열, 아나필락시성 속\" />\r\n    <ARTICLE title=\"6. 안과 질환 : 흉채염, 흉채모양채염, 맥락망막염, 각막염\" />\r\n    <ARTICLE title=\"7. 위장관 질환 : 궤양성 대장염\" />\r\n    <ARTICLE title=\"8. 혈액 질환 : 후천  
성 용혈성 빈혈, 혈소판 감소증\" />\r\n    <ARTICLE title=\"9. 종양성 질환 : 백혈병(일시조치)\" />\r\n    <ARTICLE title=\"10. 부종성 질환 : 신증후군\" />\r\n    <ARTICLE title=\"11. 신경계 질환 : 호조킨병(일시조  
치)\" />\r\n    <ARTICLE title=\"12. 기타 : 중증감염의 위급시\" />\r\n  </SECTION>\r\n</DOC>","
```

"UD\_DOC\_DATA": "<DOC title=\"용법용량\" type=\"UD\">\r\n <SECTION title=\"\">\r\n <ARTICLE title=\"\">\r\n <PARAGRAPH tagName=\"p\" textIndent=\"\" marginLeft=\"\"><![CDATA[&nbsp;]]></PARAGRAPH>\r\n <PARAGRAPH tagName=\"p\" textIndent=\"\" marginLeft=\"\"><![CDATA[데사메타손으로서 보통 성인 1일 0.5-8mg, 소아 1일 0.15-4mg을 각각 1-4회 분할 경구투여한다. 연령, 증상에 따라 적절히 증감한다.]]></PARAGRAPH>\r\n </ARTICLE>\r\n </SECTION>\r\n</DOC>",  
"NB\_DOC\_DATA": "<DOC title=\"사용상의주의사항\" type=\"NB\">\r\n <SECTION title=\"\">\r\n <ARTICLE title=\"1. 다음 환자에는 투여하지 말 것.\">\r\n <PARAGRAPH tagName=\"p\" textIndent=\"\" marginLeft=\"\"><![CDATA[1] 이 약 또는 이 약 성분에 과민증 및 그 병력이 있는 환자]></PARAGRAPH>\r\n <PARAGRAPH tagName=\"p\" textIndent=\"\" marginLeft=\"\"><![CDATA[2] 생백신 투여 환자]]></PARAGRAPH>\r\n <PARAGRAPH tagName=\"p\" textIndent=\"\" marginLeft=\"\"><![CDATA[3] 단순포진, 대상포진, 수두 환자]]></PARAGRAPH>\r\n <PARAGRAPH tagName=\"p\" textIndent=\"\" marginLeft=\"\"><![CDATA[4] 유효한 항균제가 없는 감염증, 전신 진균 감염증 환자(면역기능억제작용에 의해 감염증을 악화시킬 수 있다]]></PARAGRAPH>\r\n <PARAGRAPH tagName=\"p\" textIndent=\"\" marginLeft=\"\"><![CDATA[5] 이 약은 유당을 함유하고 있으므로, 갈락토오스 불내성(galactose intolerance), Lapp 유당분해효소 결핍증(Lapp lactase deficiency) 또는 포도당-갈락토오스 흡수장애(glucose-galactose malabsorption) 등의 유전적인 문제가 있는 환자에게는 투여하면 안 된다.]]></PARAGRAPH>\r\n </ARTICLE>\r\n <ARTICLE title=\"2. 다음 환자에는 신중히 투여 할 것.\">\r\n <PARAGRAPH tagName=\"p\" textIndent=\"\" marginLeft=\"\"><![CDATA[1] 투여하지 않는 것을 원칙으로 하지만 다음 환자에는 특히 필요한 경우에 한하여 신중히 투여한다.]]></PARAGRAPH>\r\n <PARAGRAPH tagName=\"p\" textIndent=\"\" marginLeft=\"\"><![CDATA[① 녹내장 환자(안압이 상승하여 녹내장이 악화될 수 있다)]]></PARAGRAPH>\r\n <PARAGRAPH tagName=\"p\" textIndent=\"\" marginLeft=\"\"><![CDATA[② 결핵성 질환, 단순포진성 각막염 환자(면역기능억제작용으로 증상이 악화될 수 있다)]]></PARAGRAPH>\r\n <PARAGRAPH tagName=\"p\" textIndent=\"\" marginLeft=\"\"><![CDATA[③ 후낭하 백내장(수정체선유의 영향으로 증상이 악화될 수 있다)]]></PARAGRAPH>\r\n <PARAGRAPH tagName=\"p\" textIndent=\"\" marginLeft=\"\"><![CDATA[④ 고혈압 환자, 전해질 이상 환자(전해질 대사작용에 의해 증상이 악화될 수 있다)]]></PARAGRAPH>\r\n <PARAGRAPH tagName=\"p\" textIndent=\"\" marginLeft=\"\"><![CDATA[⑤ 혈전증 환자(혈액응고 촉진작용에 의해 혈전증이 악화될 수 있다)]]></PARAGRAPH>\r\n <PARAGRAPH tagName=\"p\" textIndent=\"\" marginLeft=\"\"><![CDATA[⑥ 최근 장문합술을 받은 환자(창상치유가 방해받을 수 있다)]]></PARAGRAPH>\r\n <PARAGRAPH tagName=\"p\" textIndent=\"\" marginLeft=\"\"><![CDATA[⑦ 급성심근경색을 일으킨 적이 있는 환자(심파열을 일으켰다는 보고가 있다)]]></PARAGRAPH>\r\n <PARAGRAPH tagName=\"p\" textIndent=\"\" marginLeft=\"\"><![CDATA[⑧ 소화성 궤양 환자(소화관보호작용을 감약시키고, 조직의 수복을 방해하므로 증상이 악화될 수 있다)]]></PARAGRAPH>\r\n <PARAGRAPH tagName=\"p\" textIndent=\"\" marginLeft=\"\"><![CDATA[⑨ 정신병 환자(대뇌절연계의 신경전달물질에 영향을 주어 증상이 악화될 수 있다)]]></PARAGRAPH>\r\n <PARAGRAPH tagName=\"p\" textIndent=\"\" marginLeft=\"\"><![CDATA[⑩ 중증 골다공증 환자(골형성 억제작용 등에 의해 골다공증이 악화될 수 있다)]]></PARAGRAPH>\r\n <PARAGRAPH tagName=\"p\" textIndent=\"\" marginLeft=\"\"><![CDATA[2] 감염증 환자(면역기능 억제작용에 의해 증상이 악화될 수 있다)]]></PARAGRAPH>\r\n <PARAGRAPH tagName=\"p\" textIndent=\"\" marginLeft=\"\"><![CDATA[3] 당뇨병 환자(당신생작용에 의해 혈당치가 상승하여 당뇨병이 악화될 수 있다)]]></PARAGRAPH>\r\n <PARAGRAPH tagName=\"p\" textIndent=\"\" marginLeft=\"\"><![CDATA[4] 골다공증 환자(골형성 억제작용 등에 의해 골다공증이 악화될 수 있다)]]></PARAGRAPH>\r\n <PARAGRAPH tagName=\"p\" textIndent=\"\" marginLeft=\"\"><![CDATA[5] 신부전, 울혈성 심부전 환자(배설이 지연되어 부작용이 나타나기 쉽다)]]></PARAGRAPH>\r\n <PARAGRAPH tagName=\"p\" textIndent=\"\" marginLeft=\"\"><![CDATA[6] 갑상선 기능저하 환자(코르티코이드의 혈중 반감기가 연장되었다는 보고가 있다)]]></PARAGRAPH>\r\n <PARAGRAPH tagName=\"p\" textIndent=\"\" marginLeft=\"\"><![CDATA[7] 간경변 환자(대사 효소 활성의 저하 등에 의해 부작용이 나타나기 쉽다)]]></PARAGRAPH>\r\n <PARAGRAPH tagName=\"p\" textIndent=\"\" marginLeft=\"\"><![CDATA[8] 지방간 환자(지질대사에 영향을 주어 증상이 악화될 수 있다)]]></PARAGRAPH>\r\n <PARAGRAPH tagName=\"p\" textIndent=\"\" marginLeft=\"\"><![CDATA[9] 지방색전증 환자(코르티코이드 과량투여에 의해 지방색전증이 나타났다는 보고가 있다)]]></PARAGRAPH>\r\n <PARAGRAPH tagName=\"p\" textIndent=\"\" marginLeft=\"\"><![CDATA[10] 중증 근무력증 환자(사용초기에 일시적으로 증상이 악화될 수 있다)]]></PARAGRAPH>\r\n <PARAGRAPH tagName=\"p\" textIndent=\"\" marginLeft=\"\"><![CDATA[11] 간질 환자]]></PARAGRAPH>\r\n </ARTICLE>\r\n <ARTICLE title=\"3. 부작용\">\r\n <PARAGRAPH tagName=\"p\" textIndent=\"\" marginLeft=\"\"><![CDATA[다음 증상이 나타날 수 있으므로 충분히 관찰하고, 이러한 증상이 나타나는 경우에는 적절한 처치를 한다.]]></PARAGRAPH>\r\n <PARAGRAPH tagName=\"p\" textIndent=\"\" marginLeft=\"\"><![CDATA[1] 감염증 : 감염증의 유발, 감염증의 악화가 나타날 수 있다.]]></PARAGRAPH>\r\n <PARAGRAPH tagName=\"p\" textIndent=\"\" marginLeft=\"\"><![CDATA[2] 내분비계 : 속발성 부신피질기능부전, 당뇨병, 월경이상, 부신피질자극호르몬 분비 억제, 쿠싱증후군(월상안), buffalo hump 등이 나타날 수 있다.]]></PARAGRAPH>\r\n <PARAGRAPH tagName=\"p\" textIndent=\"\" marginLeft=\"\"><![CDATA[3] 소화기계 : 소화성 궤양, 위장관 출혈, 췌장염, 설사, 구역, 구토, 위통, 가슴쓰림, 복부 팽만감, 구갈, 식욕부진, 식욕항진 등이 나타날 수 있다.]]></PARAGRAPH>\r\n <PARAGRAPH tagName=\"p\" textIndent=\"\" marginLeft=\"\"><![CDATA[4] 정신·신경계 : 정신장애, 우울증, 다행감, 불면, 두통, 어지러움, 경련 등이 나타날 수 있다.]]></PARAGRAPH>\r\n <PARAGRAPH tagName=\"p\" textIndent=\"\" marginLeft=\"\"><![CDATA[5] 근·골격계 : 골다공증, 대퇴골 및 상완골 말단의 무균성 괴사, 근병증, 근육통, 관절통, 근육실질의 손실, 근육약화, 척추압박골절, 건파열 등이 나타날 수 있다.]]></PARAGRAPH>\r\n <PARAGRAPH tagName=\"p\" textIndent=\"\" marginLeft=\"\"><![CDATA[6] 지질·단백질 대사 : 음성질소평형, 지방간 등이 나타날 수 있다.]]></PARAGRAPH>\r\n </ARTICLE>

textIndent=\\" marginLeft=\\"><![CDATA[7] 체액·전해질 : 부종, 고혈압, 혈압상승, 저칼륨성 알칼리혈증, 낙트륨저류, 체액저류 등이 나타날 수 있다.]]></PARAGRAPH>\r\n <PARAGRAPH tagName=\\"p\\" textIndent=\\" marginLeft=\\"><![CDATA[8] 눈 : 홍채염, 수정체 혼탁, 각막염, 시신경염 등이 나타날 수 있고, 연용에 의해 안압항진, 녹내장, 후낭하 백내장, 골팡이나 바이러스에 의한 눈의 2차 감염을 초래할 수 있으므로 정기적으로 검사를 하는 것이 바람직하다. 중심성 장액성 맥락망막증 등에 의해 망막장애, 안구돌출 등이 나타날 수 있다. 빈도불명의 시야흐림이 나타날 수 있다.]]></PARAGRAPH>\r\n <PARAGRAPH tagName=\\"p\\" textIndent=\\" marginLeft=\\"><![CDATA[9] 혈액 : 백혈구 증가, 혈전증 등이 나타날 수 있다.]]></PARAGRAPH>\r\n <PARAGRAPH tagName=\\"p\\" textIndent=\\" marginLeft=\\"><![CDATA[10] 피부 : 여드름, 다모, 탈모, 색소 침착, 피하출혈, 자반, 선조, 가려움, 발한 이상, 안면홍반, 창상치유지연, 얇고 연약한 피부, 지방조직염, 두드러기, 맥관 신경성 부종, 알레르기성 피부염 등이 나타날 수 있다.]]></PARAGRAPH>\r\n <PARAGRAPH tagName=\\"p\\" textIndent=\\" marginLeft=\\"><![CDATA[11] 과민증 : 발진, 아나필락시와 같은 반응이 나타나는 경우에는 투여를 중지한다.]]></PARAGRAPH>\r\n <PARAGRAPH tagName=\\"p\\" textIndent=\\" marginLeft=\\"><![CDATA[12] 기타 : 발열, 피로감, 스테로이드성 신증, 체중증가, 정자수 또는 그 운동성의 증감, 딸꾹질, 권태 등이 나타날 수 있다.]]></PARAGRAPH>\r\n </ARTICLE>\r\n<ARTICLE title=\\"4. 일반적주의\\"><\r\n <PARAGRAPH tagName=\\"p\\" textIndent=\\" marginLeft=\\"><![CDATA[1] 이 약을 투여할 때 특히 적응증을 고려하여 다른 치료법으로 충분히 치료효과를 기대할 수 있으면 이 약을 사용하지 않는 것을 원칙으로 하고 국소 요법으로도 충분한 경우에는 국소 요법을 실시한다.]]></PARAGRAPH>\r\n <PARAGRAPH tagName=\\"p\\" textIndent=\\" marginLeft=\\"><![CDATA[2] 장기투여시 속발성 부신피질부전이 나타날 수 있으며 투여 중지 후 수개월까지 계속될 수 있다. 장기 투여 후 코르티코이드를 갑자기 중지하면 급성부신부전, 가끔 발열, 두통, 식욕부진, 무력감, 근육통, 관절통, 속증상 등이 나타날 수 있으므로 점진적으로 감량하는 등 특히 주의하며 금단증상이 나타난 경우에는 즉시 재투여 또는 증량한다. 장기 투여 중 외상, 수술, 감염 등의 스트레스 발생시 일시적으로 투여량을 증가해야 하며, 장기 투여 후 투여 중지 상태인 경우에는 일시적으로 재투여해야 한다.]]></PARAGRAPH>\r\n <PARAGRAPH tagName=\\"p\\" textIndent=\\" marginLeft=\\"><![CDATA[3] 코르티코이드 요법을 받는 환자는 생백신을 투여 받으면 안되며, 신경학적 합병증의 가능성과 항체반응의 결핍으로 인하여 특히 고용량으로 코르티코이드를 투여중인 환자는 기타의 예방 접종도 하지 않아야 한다.]]></PARAGRAPH>\r\n <PARAGRAPH tagName=\\"p\\" textIndent=\\" marginLeft=\\"><![CDATA[4] 면역억제제를 투여중인 환자(소아)는 건강한 사람(소아)보다 감염되기 쉽다. 예를 들어 수두나 홍역은 면역억제제인 코르티코이드를 투여한 환자에서 더 심각하거나 심지어 치명적인 결과를 일으킬 수 있다. 이러한 질환을 앓아 본적이 없는 성인 및 소아의 경우 이러한 것에 노출되지 않도록 특히 주의한다. 만일 수두에 노출되면 3일~10일 이내 수두대상포진 면역글로불린(VZIG), 홍역에 노출되면 면역글로불린(IG) 같은 예방처치가 필요하다. 수두가 발생되면 항바이러스약물 사용이 고려된다.]]></PARAGRAPH>\r\n <PARAGRAPH tagName=\\"p\\" textIndent=\\" marginLeft=\\"><![CDATA[5] 장기 치료시 위험도를 고려한 후 시작해야 하며, 부작용은 투여량, 투여기간과 상관성을 나타내므로 최소유효량을 되도록 단기간 투여하며 1일 1회 아침에 투여하거나 격일 투여가 권장된다.]]></PARAGRAPH>\r\n <PARAGRAPH tagName=\\"p\\" textIndent=\\" marginLeft=\\"><![CDATA[6] 코르티코이드를 투여하면 감염증의 증상을 때때로 불현성화시킬 수 있으며 사용 중 또 다른 감염을 발생할 수 있다. 코르티코이드 투여 중에는 감염을 국소화시키는 능력과 저항력이 저하될 수 있다.]]></PARAGRAPH>\r\n <PARAGRAPH tagName=\\"p\\" textIndent=\\" marginLeft=\\"><![CDATA[7] 활동성 결핵환자에 이 약의 투여는 전격성, 파종성 결핵에 한정되며 적절한 항결핵요법제와 병용투여한다.]]></PARAGRAPH>\r\n<PARAGRAPH tagName=\\"p\\" textIndent=\\" marginLeft=\\"><![CDATA[8] 잠복성 결핵 환자 또는 튜베르瘵ulin 반응 양성 환자에게 코르티코이드를 투여할 경우 결핵이 재활성화될 수 있으므로 세밀한 관찰이 필요하며 장기 연용할 경우에는 예방적 화학요법을 받아야 한다.]]></PARAGRAPH>\r\n <PARAGRAPH tagName=\\"p\\" textIndent=\\" marginLeft=\\"><![CDATA[9] 특히, 이 약 투여 중에 수두 또는 홍역에 감염되면, 치명적인 경과에 이를 수 있으므로, 다음 주의가 필요하다.]]></PARAGRAPH>\r\n <PARAGRAPH tagName=\\"p\\" textIndent=\\" marginLeft=\\"2\\"><![CDATA[1] 이 약 투여정에 수두 또는 홍역의 병력과 예방접종의 유무를 확인한다.]]></PARAGRAPH>\r\n <PARAGRAPH tagName=\\"p\\" textIndent=\\" marginLeft=\\"2\\"><![CDATA[2] 수두 또는 홍역의 병력과 예방접종을 받은 적이 있는 환자에서도 이 약 투여중에 수두 또는 홍역이 나타날 가능성이 있으므로 유의한다.]]></PARAGRAPH>\r\n <PARAGRAPH tagName=\\"p\\" textIndent=\\" marginLeft=\\"><![CDATA[10] 전신 및 국소 코르티코스테로이드 사용으로 시력장애가 보고될 수 있다. 환자에게 시야흐림 또는 기타 시력장애와 같은 증상이 나타날 경우, 환자를 안과의사에게 보내어 백내장, 녹내장 또는 전신 및 국소 코르티코스테로이드 사용 후 보고된 중심장액막량막병(CSCR)과 같은 희귀질환을 포함하여 발생 가능한 원인 평가를 고려해야 한다.]]></PARAGRAPH>\r\n <PARAGRAPH tagName=\\"p\\" textIndent=\\" marginLeft=\\"><![CDATA[11] 치명적일 수 있는 크롬친화세포종 발작이 전신 코르티코이드를 투여한 환자에서 보고되었다. 크롬친화세포종이 의심되거나 확인된 환자의 경우에는 코르티코이드를 투여하기 전에 위험성과 유익성을 고려해야 한다.]]></PARAGRAPH>\r\n </ARTICLE>\r\n<ARTICLE title=\\"5. 상호작용\\"><\r\n <PARAGRAPH tagName=\\"p\\" textIndent=\\" marginLeft=\\"><![CDATA[1] CYP3A4 유도제: 덱사메타손은 CYP3A4에 의해 대사된다. 바르비탈계 약물(페노바르비탈), 페니토인, 리팜피신, 카르바마제핀, 프리미돈, 아미노글루테치미드, 리파부틴과 병용투여에 의해 이 약의 작용이 감소될 수 있으므로 병용투여시 용량에 주의한다.]]></PARAGRAPH>\r\n <PARAGRAPH tagName=\\"p\\" textIndent=\\" marginLeft=\\"><![CDATA[2] 비스테로이드성 소염제와 병용투여시 위장관 궤양의 위험을 증가시킬 수 있으며, 아스피린과 병용투여시 아스피린의 신경소율을 증가시켜 살리실산염의 혈중 농도를 감소시키거나 이 약을 중단했을 때 살리실산염의 독성을 증가시킬 수 있으므로 용량에 주의한다. 특히 저프로트롬빈혈증 환자에서 이 약과 아스피린을 병용투여시 주의한다.]]></PARAGRAPH>\r\n <PARAGRAPH tagName=\\"p\\" textIndent=\\" marginLeft=\\"><![CDATA[3] 항응고제, 경구 혈당강하제의 경우 코르티코이드와의 병용투여에 의해 그 작용이 약화될 수 있으므로 용량조절이 필요하다.]]></PARAGRAPH>\r\n <PARAGRAPH tagName=\\"p\\" textIndent=\\" marginLeft=\\"><![CDATA[4] 혈압강하제와 병용투여시 혈압강하효과를 감소시킬 수 있다(나트륨 증가로 수분정체 위험이 있다.)]">></PARAGRAPH>\r\n <PARAGRAPH tagName=\\"p\\" textIndent=\\" marginLeft=\\"><![CDATA[5] 사이클로스포린과 병용투여시 사이클로스포린의 혈중농도를 상승시켜 경련이 발생했다는 보고가 있으므로 병용투여시 용량에 주의한다.]]></PARAGRAPH>\r\n

<PARAGRAPH tagName=\\"p\\" textIndent=\\"\\">![CDATA[6] 이뇨제(칼륨보존성 이뇨제는 제외), 암포테리신 B, 카르베노졸론, 완화제와 병용에 의해 저칼륨혈증이 나타날 수 있으므로, 자주 혈중 칼륨농도를 검사하고 병용투여시 용량에 주의한다.]]></PARAGRAPH>\r\n <PARAGRAPH tagName=\\"p\\" textIndent=\\"\\">![CDATA[7] 디기탈리스 배당체와 병용투여시 부정맥, 저칼륨혈증과 관련된 독성이 증가할 수 있으므로 혈중 칼륨농도를 검사하고 경우에 따라서는 심전도 검사를 실시한다.]]></PARAGRAPH>\r\n <PARAGRAPH tagName=\\"p\\" textIndent=\\"\\">![CDATA[8] 항콜린제는 앙구내압을 상승시킬 수 있으므로 병용투여시 주의한다.]]></PARAGRAPH>\r\n <PARAGRAPH tagName=\\"p\\" textIndent=\\"\\">![CDATA[9] HIV프로테아제 저해제(리토나빌, 사키나빌 등)와 병용에 의해 이 약의 혈중농도가 상승(리토나빌) 또는 저하(사키나빌)될 수 있다.]]></PARAGRAPH>\r\n <PARAGRAPH tagName=\\"p\\" textIndent=\\"\\">![CDATA[10] 다형성 심실빈맥을 일으킬 수 있는 약물(아스테미졸, 베프리딜, 에리스로마이신 IV, 할로판트린, 펜타미딘, 스파르풀록사신, 빈카민, 셀토프리드)과 병용투여하지 않는다.]]></PARAGRAPH>\r\n <PARAGRAPH tagName=\\"p\\" textIndent=\\"\\">![CDATA[11] 다형성 심실 빈맥을 일으킬 수 있는 항부정맥제(아미오다론, 디소피라미드, 쿼니딘, 소탈올)와의 병용에 의해 서맥, QT 간격 연장, 저칼륨혈증 등이 나타나 부정맥을 일으킬 수 있으므로 신중히 투여하고 심실 빈맥이 나타나면 항부정맥제 투여를 중지한다.]]></PARAGRAPH>\r\n <PARAGRAPH tagName=\\"p\\" textIndent=\\"\\">![CDATA[12] 이소니아제와 병용투여시 이소니아제의 혈중농도가 감소하므로 용량조절이 필요하다.]]></PARAGRAPH>\r\n <PARAGRAPH tagName=\\"p\\" textIndent=\\"\\">![CDATA[13] 알파인터페론과 병용투여시 인터페론의 활성을 억제할 수 있다.]]></PARAGRAPH>\r\n <PARAGRAPH tagName=\\"p\\" textIndent=\\"\\">![CDATA[14] 제산제는 당질코르티코이드의 위장관 흡수를 방해하므로 투여간격을 2시간 이상으로 한다.]]></PARAGRAPH>\r\n <PARAGRAPH tagName=\\"p\\" textIndent=\\"\\">![CDATA[15] 클로로퀸, 히드록시클로로퀸과의 병용에 의해 근병증, 심근증 발생위험이 증가할 수 있다.]]></PARAGRAPH>\r\n <PARAGRAPH tagName=\\"p\\" textIndent=\\"\\">![CDATA[16] CYP3A4 억제제: 중등도의 CYP3A4 억제제인 에리스로마이신과 덱사메타손을 병용할 경우, 덱사메타손의 혈장 중 농도가 증가할 수 있다. 강력한 CYP3A4 억제제인 케토코나졸은 특정 코르티코스테로이드의 대사를 60%까지 감소시켜 코르티코스테로이드의 약물 이상반응 발생 위험을 증가시키는 것으로 보고되었다. CYP3A4를 강력하게 억제하는 다른 약물(이트라코나졸, 클래리트로마이신, 리토나비르, 코비시스스타트 함유 약물)과 병용투여는 코르티코스테로이드의 혈장 중 농도가 증가하고, 전신 코르티코스테로이드 약물 이상반응의 위험이 높아질 수 있다. 약물 병용의 유익성-위험성을 고려하고 전신 코르티코스테로이드 약물 이상반응을 모니터링하여야 한다.]]></PARAGRAPH>\r\n <PARAGRAPH tagName=\\"p\\" textIndent=\\"\\">![CDATA[17] CYP3A4 기질: 덱사메타손은 CYP3A4의 중등도 유도제이다. CYP3A4에 의해 대사되는 다른 약물(에리스로마이신)과 병용하면 그 약물의 청소율이 증가하여 혈장 중 농도가 감소될 수 있다.]]></PARAGRAPH>\r\n </ARTICLE>\r\n <ARTICLE title=\\"6. 임부 및 수유부에 대한 투여\\">\r\n <PARAGRAPH tagName=\\"p\\" textIndent=\\"\\">![CDATA[1] 동물실험에서 기형발생 작용이 보고되어 있으며 태아의 성장지체, 언청이의 위험 등의 증가, 태아의 뇌성장 및 발달에도 영향을 끼칠 수 있으며 임신 중에 코르티코이드를 투여한 모체에서 태어난 신생아의 경우 부신부전증을 일으킬 수 있으므로 임부 또는 임신하고 있을 가능성이 있는 부인에게는 치료상의 유익성이 위험성을 상회한다고 판단되는 경우에만 투여한다.]]></PARAGRAPH>\r\n <PARAGRAPH tagName=\\"p\\" textIndent=\\"\\">![CDATA[2] 코르티코이드는 모유 중으로 이행될 수 있으므로 이 약 투여 중에는 수유를 중단한다.]]></PARAGRAPH>\r\n </ARTICLE>\r\n <ARTICLE title=\\"7. 소아에 대한 투여\\">\r\n <PARAGRAPH tagName=\\"p\\" textIndent=\\"\\">![CDATA[1] 소아 및 청소년기에서 용량관련 성장지체가 비가역적으로 나타날 수 있으므로 소아에 코르티코이드를 투여할 경우에는 최소용량을 투여해야 하며 발육성장에 관해 주의깊게 관찰한다.]]></PARAGRAPH>\r\n <PARAGRAPH tagName=\\"p\\" textIndent=\\"\\">![CDATA[2] 장기 투여한 경우 두개내압 항진 증상이 나타날 수 있다.]]></PARAGRAPH>\r\n </ARTICLE>\r\n <ARTICLE title=\\"8. 고령자에 대한 투여\\">\r\n <PARAGRAPH tagName=\\"p\\" textIndent=\\"\\">![CDATA[1] 고령자에 장기 투여한 경우, 감염증의 유발, 당뇨병, 골다공증, 고혈압, 후낭하 백내장, 녹내장 등의 부작용이 나타나기 쉬우므로 충분히 관찰하여 신중히 투여한다.]]></PARAGRAPH>\r\n <ARTICLE title=\\"9. 기타\\">\r\n <PARAGRAPH tagName=\\"p\\" textIndent=\\"\\">![CDATA[1] 당뇨병증 환자의 경우 급격한 시력저하, 시야혼탁이 나타났다는 보고가 있다.]]></PARAGRAPH>\r\n <PARAGRAPH tagName=\\"p\\" textIndent=\\"\\">![CDATA[1] (의관65623-819, 2003,04.22)]]></PARAGRAPH>\r\n <PARAGRAPH tagName=\\"p\\" textIndent=\\"\\">![CDATA[1] 일반적 주의]]></PARAGRAPH>\r\n <PARAGRAPH tagName=\\"p\\" textIndent=\\"\\">![CDATA[1] 특히 이 약 투여중에 수두 또는 호역에 감염되면, 치명적인 경과에 이를 수 있으므로]]></PARAGRAPH>\r\n <PARAGRAPH tagName=\\"p\\" textIndent=\\"\\">![CDATA[1] 다음 주의가 필요하다.]]></PARAGRAPH>\r\n <PARAGRAPH tagName=\\"p\\" textIndent=\\"\\">![CDATA[1] 이 약 투여전에 수두 또는 홍역의 병력과 예방접종의 유무를 확인한다.]]></PARAGRAPH>\r\n <PARAGRAPH tagName=\\"p\\" textIndent=\\"\\">![CDATA[1] 수두 또는 홍역의 병력이 없는 환자에 대해서는 수두 또는 호역에의 감염을 최대]]></PARAGRAPH>\r\n <PARAGRAPH tagName=\\"p\\" textIndent=\\"\\">![CDATA[1] 한 방지하여 충분한 배려와 관찰을 한다. 감염이 의심스러운 경우와 감염된 경우]]></PARAGRAPH>\r\n <PARAGRAPH tagName=\\"p\\" textIndent=\\"\\">![CDATA[1] 에는 즉시 진찰을 받아 지도하고, 적절한 처치를 하다.]]></PARAGRAPH>\r\n <PARAGRAPH tagName=\\"p\\" textIndent=\\"\\">![CDATA[1] 수두 또는 홍역의 별역과 예방접종을 받은 적이 있는 환자에서도 이 약 투여중에]]></PARAGRAPH>\r\n <PARAGRAPH tagName=\\"p\\" textIndent=\\"\\">![CDATA[1] 수두 또는 홍역이 나타날 가능성이 있으므로 유의한다.]]></PARAGRAPH>\r\n </ARTICLE>\r\n </SECTION>\r\n </DOC>, "PN\_DOC\_DATA": null, "MAIN\_ITEM\_INGR": "[M040080]덱사메타손",

```
"INGR_NAME": "[M040450]옥수수전분|[M040531]젤라틴|[M223367]유당수화물|[M223374]카르복시메틸셀룰로오스칼슘|[M223556]스테아르산마그네슘|[M249191]탈크"
},
{
    "ITEM_SEQ": "196300065",
    "ITEM_NAME": "몰트헤모구로빈",
    "ENTP_NAME": "서울약품(주)",
    "ITEM_PERMIT_DATE": "19631206",
    "CNSGN_MANUF": null,
    "ETC_OTC_CODE": "일반의약품",
    "CHART": "흑갈색 감미 향취연연조액기스",
    "BAR_CODE": null,
    "MATERIAL_NAME": "총량 : 100밀리리터중|성분명 : 해모글로빈|분량 : 1.75|단위 : 밀리그램|규격 : 별규|성분정보 : |비고 :",
    "EE_DOC_ID": "https://nedrug.mfds.go.kr/pbp/cmn/pdfDownload/196300065/EE",
    "UD_DOC_ID": "https://nedrug.mfds.go.kr/pbp/cmn/pdfDownload/196300065/UD",
    "NB_DOC_ID": "https://nedrug.mfds.go.kr/pbp/cmn/pdfDownload/196300065/NB",
    "INSERT_FILE": "",
    "STORAGE_METHOD": "기밀용기",
    "VALID_TERM": "제조일로부터 36 개월",
    "REEXAM_TARGET": null,
    "REEXAM_DATE": null,
    "PACK_UNIT": "",
    "EDI_CODE": null,
    "DOC_TEXT": "",
    "PERMIT_KIND_NAME": "허가",
    "ENTP_NO": "1429",
    "MAKE_MATERIAL_FLAG": null,
    "NEWDRUG_CLASS_NAME": "",
    "INDUTY_TYPE": "의약품",
    "CANCEL_DATE": "20220101",
    "CANCEL_NAME": "유효기간만료",
    "CHANGE_DATE": "20170916",
    "NARCOTIC_KIND_CODE": null,
    "GBN_NAME": "효능효과변경, 2017-09-16/용법용량변경, 2017-09-16/사용상주의사항변경(부작용포함), 2017-09-16",
    "TOTAL_CONTENT": "100밀리리터중",
    "EE_DOC_DATA": "<DOC title=\"효능효과\" type=\"EE\">\r\n    <SECTION title=\"\">\r\n        <ARTICLE title=\"\">\r\n            <PARAGRAPH tagName=\"p\" textIndent=\"\" marginLeft=\"\"><! [CDATA[안전성 · 유효성을 확인할 수 없음.]]></PARAGRAPH>\r\n        </ARTICLE>\r\n    </SECTION>\r\n</DOC>",
    "UD_DOC_DATA": "<DOC title=\"용법용량\" type=\"UD\">\r\n    <SECTION title=\"\">\r\n        <ARTICLE title=\"\">\r\n            <PARAGRAPH tagName=\"p\" textIndent=\"\" marginLeft=\"\"><! [CDATA[]]></PARAGRAPH>\r\n            <PARAGRAPH tagName=\"p\" textIndent=\"\" marginLeft=\"\"><! [CDATA[안전성 &#8226; 유효성을 확인할 수 없음.]]></PARAGRAPH>\r\n        </ARTICLE>\r\n    </SECTION>\r\n</DOC>",
    "NB_DOC_DATA": "<DOC title=\"사용상주의사항\" type=\"NB\">\r\n    <SECTION title=\"\">\r\n        <ARTICLE title=\"\">\r\n            <PARAGRAPH tagName=\"p\" textIndent=\"\" marginLeft=\"\"><! [CDATA[]]></PARAGRAPH>\r\n            <PARAGRAPH tagName=\"p\" textIndent=\"\" marginLeft=\"\"><! [CDATA[안전성 &#8226; 유효성을 확인할 수 없음.]]></PARAGRAPH>\r\n        </ARTICLE>\r\n    </SECTION>\r\n</DOC>",
    "PN_DOC_DATA": null,
    "MAIN_ITEM_INGR": "[M051914]해모글로빈",
    "INGR_NAME": "[M007131]정제수|[M060010]그레이프에센스|[M060151]스트로베리에센스|[M089677]에탄올|[M092279]몰트엑스"
},
{
    "ITEM_SEQ": "196300078",
    "ITEM_NAME": "삼영단환",
    "ENTP_NAME": "엔비케이제약(주)",
    "ITEM_PERMIT_DATE": "19631118",
    "CNSGN_MANUF": null,
    "ETC_OTC_CODE": "일반의약품",
    "CHART": "흑갈색 환제",
    "BAR_CODE": "8806590003405,8806590003412,8806590003429,8806590003436,8806590003443,8806590003450,8806927003009,8806927003016,8806927003023,8806927003030,8806927003047,8806927003054,8806927003061",
    "MATERIAL_NAME": "총량 : 1포(1.2g, 20환) 중|성분명 : 창출|분량 : 334|단위 : 밀리그램|규격 : KP|성분정보 : |비고 : ;총량 : 1포(1.2g, 20환) 중|성분명 : 감초|분량 : 33.4|단위 : 밀리그램|규격 : KP|성분정보 : |비고 : ;총량 : 1포(1.2g, 20환) 중|성분명 : 향부자|분량 : 334|단위 : 밀리그램|규격 : KP|성분정보 : |비고 : ;총량 : 1포(1.2g, 20
```

환) 중|성분명 : 견우자|분량 : 183.2|단위 : 밀리그램|규격 : KP|성분정보 : |비고 : ;총량 : 1포(1.2g, 20환) 중|성분명 : 오령지|분량 : 110|단위 : 밀리그램|규격 : 생규|성분정보 : |비고 : ;총량 : 1포(1.2g, 20환) 중|성분명 : 고백반|분량 : 33.4|단위 : 밀리그램|규격 : 별첨규격(전과동)|성분정보 : |비고 : ",  
"EE\_DOC\_ID": "https://nedrug.mfds.go.kr/pbp/cmn/pdfDownload/196300078/EE",  
"UD\_DOC\_ID": "https://nedrug.mfds.go.kr/pbp/cmn/pdfDownload/196300078/UD",  
"NB\_DOC\_ID": "https://nedrug.mfds.go.kr/pbp/cmn/pdfDownload/196300078/NB",  
"INSERT\_FILE": "",  
"STORAGE\_METHOD": "기밀용기, 실온(1-30°C)보관",  
"VALID\_TERM": "제조일로부터 36 개월",  
"REEXAM\_TARGET": null,  
"REEXAM\_DATE": null,  
"PACK\_UNIT": "",  
"EDI\_CODE": null,  
"DOC\_TEXT": "",  
"PERMIT\_KIND\_NAME": "신고",  
"ENTP\_NO": "1309",  
"MAKE\_MATERIAL\_FLAG": null,  
"NEWDRUG\_CLASS\_NAME": "",  
"INDUTY\_TYPE": "의약품",  
"CANCEL\_DATE": "20200220",  
"CANCEL\_NAME": "취하",  
"CHANGE\_DATE": "20120403",  
"NARCOTIC\_KIND\_CODE": null,  
"GBN\_NAME": "사용상주의사항변경(부작용포함), 2012-04-03/용법용량변경, 2012-04-03/효능효과변경, 2012-04-03/제품명  
칭변경, 2012-04-03/용법용량변경, 2009-09-30/사용상주의사항변경(부작용포함), 2009-04-30/용법용량변경, 2009-04-30/  
효능효과변경, 2009-04-30/저장방법 및 유효기간(사용기간)변경, 2006-01-04/저장방법 및 유효기간(사용기간)변경, 2005-  
12-05/사용상주의사항변경(부작용포함), 2004-07-25/사용상주의사항변경(부작용포함), 2003-05-21/저장방법 및 유효기간(사  
용기간)변경, 1985-12-10/저장방법 및 유효기간(사용기간)변경, 1981-09-03/용법용량변경, 1981-09-03",  
"TOTAL\_CONTENT": "1포(1.2g, 20환) 중",  
"EE\_DOC\_DATA": "<DOC title=\"효능효과\" type=\"EE\">\r\n<SECTION title=\"\">\r\n<ARTICLE  
title=\"\">\r\n<PARAGRAPH tagName=\"p\" textIndent=\"0\" marginLeft=\"0\"><! [CDATA[식체(위체  
(체함), 위하수(위처짐)]]></PARAGRAPH>\r\n</ARTICLE>\r\n</SECTION>\r\n</DOC>",  
"UD\_DOC\_DATA": "<DOC title=\"용법용량\" type=\"UD\">\r\n<SECTION title=\"\">\r\n<ARTICLE  
title=\"\">\r\n<PARAGRAPH tagName=\"p\" textIndent=\"0\" marginLeft=\"0\"><! [CDATA[보통 성인 1  
회 1포(1.2g, 20환)을 1일 3회 식전 또는 식간에(식사때와 식사때 사이에) 따뜻한 물로 복용한다.]]></PARAGRAPH>\r\n</ARTICLE>\r\n</SECTION>\r\n</DOC>",  
"NB\_DOC\_DATA": "<DOC title=\"사용상주의사항\" type=\"NB\">\r\n<SECTION title=\"\">\r\n<ARTICLE  
title=\"1. 다음과 같은 사람은 이 약을 복용하기 전에 의사, 한의사, 치과의사, 약사, 한약사와 상의할 것.\">>\r\n<PARAGRAPH tagName=\"p\" textIndent=\"\" marginLeft=\"\"><! [CDATA[1] 고혈압 환자]></PARAGRAPH>\r\n<PARAGRAPH tagName=\"p\" textIndent=\"\" marginLeft=\"\"><! [CDATA[2] 심장애 또는 신장애(신장장애) 환  
자]></PARAGRAPH>\r\n<PARAGRAPH tagName=\"p\" textIndent=\"\" marginLeft=\"\"><! [CDATA[3] 부  
종(부기) 환자]></PARAGRAPH>\r\n<PARAGRAPH tagName=\"p\" textIndent=\"\" marginLeft=\"\"><! [CDATA[4] 고령자(노인)(일반적으로 고령자(노인)는 생리기능이 저하되어 있으므로 감량(줄임)하 는 등 주의할 것.]]>  
</PARAGRAPH>\r\n<PARAGRAPH tagName=\"p\" textIndent=\"\" marginLeft=\"\"><! [CDATA[5] 의사의 치  
료를 받고 있는 환자(다른 약물을 투여 받고 있는 환자)]]></PARAGRAPH>\r\n<ARTICLE  
title=\"2. 다음과 같은 경우 이 약의 복용을 즉각 중지하고 의사, 한의사, 치과의사, 약사, 한약 사와 상의할 것. 상담시 가  
능한한 이 첨부문서를 소지할 것.\">>\r\n<PARAGRAPH tagName=\"p\" textIndent=\"\" marginLeft=\"\"><! [CDATA[1] 이 약의 복용에 의해 다음의 증상이 나타난 경우]]></PARAGRAPH>\r\n<PARAGRAPH tagName=\"p\"  
textIndent=\"0\" marginLeft=\"2\"><! [CDATA[(1) 위알도스테론증 : 요량이 감소하거나 얼굴과 손발이 붓고, 눈꺼풀이  
무거워지고, 손이 굳어지고, 혈압이 높아지거나 두통 등(1일 최대 복용량이 감초로서 1g 이상 인 제제는 장기간 계속하여 복용할  
경우 저칼륨혈증, 혈압상승, 나트륨 체액의 저 류(고임), 부종(부기), 체중증가 등의 위알도스테론증이 나타날 수 있으므로, 관찰  
(혈청칼륨치의 측정)을 충분히 하고 이상이 확인되는 경우 복용을 중지할 것.)]]></PARAGRAPH>\r\n<PARAGRAPH  
tagName=\"p\" textIndent=\"0\" marginLeft=\"2\"><! [CDATA[(2) 근병증(근육병증) : 저칼륨혈증의 결과로서 근병  
증(근육병증)이 나타날 수 있으므로, 관찰을 충분히 하고 무력감, 사지경련, 마비 등의 이상이 확인되는 경우 복용을 중지할  
것.]]></PARAGRAPH>\r\n<PARAGRAPH tagName=\"p\" textIndent=\"\" marginLeft=\"\"><! [CDATA[2] 수  
일간 복용하여도 증상의 개선이 없을 경우]]></PARAGRAPH>\r\n<ARTICLE>\r\n<ARTICLE title=\"3. 기타 이  
약의 복용시 주의할 사항\">\r\n<PARAGRAPH tagName=\"p\" textIndent=\"\" marginLeft=\"\"><! [CDATA[1] 장기간 계속하여 복용하지 않는 것이 원칙이나 부득이 장기간 계속하여 복용할 경우에는 의사, 한의사, 치과의사, 약  
사, 한약사와 상의할 것.]]></PARAGRAPH>\r\n<PARAGRAPH tagName=\"p\" textIndent=\"\" marginLeft=\"\"><! [CDATA[2] 정해진 용법·용량을 잘 지킬 것.]]></PARAGRAPH>\r\n<PARAGRAPH  
tagName=\"p\" textIndent=\"\" marginLeft=\"\"><! [CDATA[3] 칼륨함유제제, 감초함유제제, 글리시리진산 또는 그  
염류 함유제제, 루프게 이뇨제(푸 로세미드, 에타크린산) 또는 티아지드계 이뇨제(트리클로르메티아지드)와 병용(함께 복용) 시 위  
알도스테론증이나 저칼륨혈증으로 인하여 근병증(근육병증)이 나타나기 쉬우므로 신중히 복용할 것.]]></PARAGRAPH>\r\n<ARTICLE>\r\n<ARTICLE title=\"4. 저장상의 주의사항\">\r\n<PARAGRAPH tagName=\"p\"  
textIndent=\"\" marginLeft=\"\"><! [CDATA[1] 직사광선을 피하고 되도록 습기가 적은 서늘한 곳에 보관할 것(사용 후

반드시 밀폐 보관할 것.).]]></PARAGRAPH>\r\n <PARAGRAPH tagName=\\"p\\" textIndent=\\"\\\" marginLeft=\\"\\\"><! [CDATA[2] 어린이의 손이 닿지 않는 곳에 보관할 것.]]></PARAGRAPH>\r\n <PARAGRAPH tagName=\\"p\\" textIndent=\\"\\\" marginLeft=\\"\\\"><! [CDATA[3] 의약품을 원래 용기에서 꺼내어 다른 용기에 보관하는 것은 의약품 오용(잘못 사용)에 의한 사고 발생이나 의약품 품질 저하의 원인이 될 수 있으므로 원래의 용기에 넣고 꼭 닫아 보관할 것.]]></PARAGRAPH>\r\n </ARTICLE>\r\n </SECTION>\r\n </DOC>, "PN\_DOC\_DATA": null, "MAIN\_ITEM\_INGR": "[M070046]고백반|[M051138]오령지|[M089688]견우자|[M040228]향부자|[M040006]감초|[M040548]창출", "INGR\_NAME": "[M040450]옥수수전분|[M040567]카르나우바납|[M203772]정제쉘락|[M223053]벤조산나트륨" }, { "ITEM\_SEQ": "196300084", "ITEM\_NAME": "광동경옥고", "ENTP\_NAME": "광동제약(주)", "ITEM\_PERMIT\_DATE": "19631015", "CNSGN\_MANUF": null, "ETC\_OTC\_CODE": "일반의약품", "CHART": "흑갈색의 점도가 있는 연조엑스제", "BAR\_CODE": "8806418000906,8806418000913,8806418000920,8806418000937,8806418060405,8806418060412,8806418060429,8806418065202,8806418065219,8806418065226,8806418065301,8806418065318,8806418065325", "MATERIAL\_NAME": "총량 : 117.5그램|성분명 : 생지황즙|분량 : 39.9|단위 : 그램|규격 : 별첨규격(전과동)|성분정보 : |비고 : ;총량 : 117.5그램|성분명 : 복령가루|분량 : 12.4|단위 : 그램|규격 : 생규|성분정보 : |비고 : ;총량 : 117.5그램|성분명 : 인삼|분량 : 6.2|단위 : 그램|규격 : KP|성분정보 : |비고 : ;총량 : 117.5그램|성분명 : 꿀|분량 : 41.5|단위 : 그램|규격 : JP|성분정보 : |비고 : ", "EE\_DOC\_ID": "https://nedrug.mfds.go.kr/pbp/cmn/pdfDownload/196300084/EE", "UD\_DOC\_ID": "https://nedrug.mfds.go.kr/pbp/cmn/pdfDownload/196300084/UD", "NB\_DOC\_ID": "https://nedrug.mfds.go.kr/pbp/cmn/pdfDownload/196300084/NB", "INSERT\_FILE": "https://nedrug.mfds.go.kr/pbp/cmn/pdfDownload/196300084/II", "STORAGE\_METHOD": "기밀용기", "VALID\_TERM": "제조일로부터 36 개월", "REEXAM\_TARGET": null, "REEXAM\_DATE": null, "PACK\_UNIT": "1포/상자[1포(23.5g) X1],10포/상자[1포(23.5g) X10],20포/상자[[10포(1포(23.5g) X10)X2]],30포/상자[10포(1포(23.5g) X10)X3],40포/상자[10포(1포(23.5g) X10)X4],60포/상자[10포(1포(23.5g)X10)X3X2]", "EDI\_CODE": null, "DOC\_TEXT": "", "PERMIT\_KIND\_NAME": "신고", "ENTP\_NO": "0150", "MAKE\_MATERIAL\_FLAG": null, "NEWDRUG\_CLASS\_NAME": "", "INDUTY\_TYPE": "의약품", "CANCEL\_DATE": null, "CANCEL\_NAME": "정상", "CHANGE\_DATE": "20171205", "NARCOTIC\_KIND\_CODE": null, "GBN\_NAME": "용법용량변경, 2017-12-05/성상변경, 2016-10-25/성상변경, 2016-10-17/성상변경, 2016-10-14/사용상주의사항변경(부작용포함), 2010-03-09/용법용량변경, 2010-03-09/효능효과변경, 2010-03-09/용법용량변경, 1994-09-15/효능효과변경, 1994-09-15/사용상주의사항변경(부작용포함), 1988-01-05/저장방법 및 유효기간(사용기간)변경, 1988-01-05/성상변경, 1988-01-05/사용상주의사항변경(부작용포함), 1982-10-05/용법용량변경, 1982-10-05", "TOTAL\_CONTENT": "117.5", "EE\_DOC\_DATA": "<DOC title=\\"효능효과\\" type=\\"EE\\">\r\n <SECTION title=\\"\\\">\r\n <ARTICLE title=\\"\\\">\r\n <PARAGRAPH tagName=\\"p\\" textIndent=\\"\\\" marginLeft=\\"\\\"><! [CDATA[1-1, 1-2.]]></PARAGRAPH>\r\n <PARAGRAPH tagName=\\"p\\" textIndent=\\"\\\" marginLeft=\\"\\\"><! [CDATA[다음의 경우의 자양강장]]></PARAGRAPH>\r\n <PARAGRAPH tagName=\\"p\\" textIndent=\\"\\\" marginLeft=\\"\\\"><! [CDATA[ 병증병후, 허약체질, 육체피로, 권태, 갱년기 장애]]></PARAGRAPH>\r\n </ARTICLE>\r\n </SECTION>\r\n </DOC>", "UD\_DOC\_DATA": "<DOC title=\\"용법용량\\" type=\\"UD\\">\r\n <SECTION title=\\"\\\">\r\n <ARTICLE title=\\"\\\">\r\n <PARAGRAPH tagName=\\"p\\" textIndent=\\"\\\" marginLeft=\\"\\\"><! [CDATA[보통 성인 1회 23.5 g, 1회 7~14세 15.7 g(성인 용량의 2/3), 4~6세 11.8 g(성인 용량의 1/2), 2~3세 7.8 g(성인 용량의 1/3), 1세 이하 5.9 g(성인 용량의 1/4)을 1일 2회 아침, 저녁 식전 또는 식간에(식사때와 식사때 사이에) 복용한다]]>\r\n </PARAGRAPH>\r\n </ARTICLE>\r\n </SECTION>\r\n </DOC>", "NB\_DOC\_DATA": "<DOC title=\\"사용상의주의사항\\" type=\\"NB\\">\r\n <SECTION title=\\"\\\">\r\n <ARTICLE title=\\"1. 다음과 같은 사람은 이 약을 복용하지 말 것.\\">\r\n <PARAGRAPH tagName=\\"p\\" textIndent=\\"\\\" marginLeft=\\"\\\"><! [CDATA[3개월 미만의 영아]]></PARAGRAPH>\r\n </ARTICLE>\r\n <ARTICLE title=\\"2. 다음과 같은 사람은 이 약을 복용하기 전에 의사, 한의사, 치과의사, 약사, 한약사와 상의할 것.\\">\r\n </DOC>" }]

```
<PARAGRAPH tagName=\"p\" textIndent=\"\" marginLeft=\"\"><![CDATA[1) 다른 약물을 투여 받고 있는 환자]]>
</PARAGRAPH>\r\n      <PARAGRAPH tagName=\"p\" textIndent=\"\" marginLeft=\"\"><![CDATA[2) 고령자(일반적으로 고령자는 생리기능이 저하되어 있으므로 감량하는 등 주의할 것.)]]></PARAGRAPH>\r\n      <PARAGRAPH tagName=\"p\" textIndent=\"\" marginLeft=\"\"><![CDATA[3) 현저하게 위장이 허약한 환자(식욕부진, 위부불쾌감, 구역, 구토, 설사 등이 나타날 수 있다.)]]></PARAGRAPH>\r\n      <PARAGRAPH tagName=\"p\" textIndent=\"\" marginLeft=\"\"><![CDATA[4) 식욕부진, 구역, 구토의 증상이 있는 환자(증상이 악화될 수 있다.)]]></PARAGRAPH>\r\n<PARAGRAPH tagName=\"p\" textIndent=\"\" marginLeft=\"\"><![CDATA[5) 1세 이하의 영아]]>
</PARAGRAPH>\r\n      </ARTICLE>\r\n      <ARTICLE title=\"3. 다음과 같은 경우 이 약의 복용을 즉각 중지하고 의사, 한의사, 치과의사, 약사, 한약사와 상의할 것. 상담시 가능한한 이 첨부문서를 소지할 것.\"><r\n      <PARAGRAPH tagName=\"p\" textIndent=\"\" marginLeft=\"\"><![CDATA[1) 이 약의 복용에 의해 다음의 증상이 나타난 경우]]>
</PARAGRAPH>\r\n      <PARAGRAPH tagName=\"p\" textIndent=\"0\" marginLeft=\"2\"><![CDATA[(1) 피부 : 발진, 두드러기 등]]></PARAGRAPH>\r\n      <PARAGRAPH tagName=\"p\" textIndent=\"0\" marginLeft=\"2\"><![CDATA[(2) 소화기계 : 식욕부진, 위부불쾌감, 구역, 구토, 설사 등]]></PARAGRAPH>\r\n      <PARAGRAPH tagName=\"p\" textIndent=\"\" marginLeft=\"\"><![CDATA[2) 수일간 복용하여도 증상의 개선이 없을 경우]]></PARAGRAPH>\r\n      </ARTICLE>\r\n      <ARTICLE title=\"4. 기타 이 약의 복용시 주의할 사항\">\r\n      <PARAGRAPH tagName=\"p\" textIndent=\"\" marginLeft=\"\"><![CDATA[1) 정해진 용법·용량을 잘 지킬 것.]]>
</PARAGRAPH>\r\n      <PARAGRAPH tagName=\"p\" textIndent=\"\" marginLeft=\"\"><![CDATA[2) 다른 한약제 등과 함께 복용할 경우에는 함유 생약의 중복에 주의할 것.]]></PARAGRAPH>\r\n      <PARAGRAPH tagName=\"p\" textIndent=\"\" marginLeft=\"\"><![CDATA[3) 어린이에게 복용시킬 경우에는 보호자의 지도·감독 하에 복용시킬 것.]]></PARAGRAPH>\r\n      <PARAGRAPH tagName=\"p\" textIndent=\"\" marginLeft=\"\"><![CDATA[4) 온수나 냉수에 담근 수저를 악병에 넣지 말 것(엑스제에 한함).]]></PARAGRAPH>\r\n      <PARAGRAPH tagName=\"p\" textIndent=\"\" marginLeft=\"\"><![CDATA[5) 약수저를 재 사용시 물기 없이 깨끗이 닦아서 쓸 것(엑스제에 한함).]]></PARAGRAPH>\r\n      </ARTICLE>\r\n      <ARTICLE title=\"5. 저장상의 주의사항\">\r\n      <PARAGRAPH tagName=\"p\" textIndent=\"\" marginLeft=\"\"><![CDATA[1) 직사광선을 피하고 되도록 습기가 적은 서늘한 곳에 보관할 것(사용 후 반드시 밀폐 보관할 것.).]]></PARAGRAPH>\r\n      <PARAGRAPH tagName=\"p\" textIndent=\"\" marginLeft=\"\"><![CDATA[2) 어린이의 손이 닿지 않는 곳에 보관할 것.]]></PARAGRAPH>\r\n      <PARAGRAPH tagName=\"p\" textIndent=\"\" marginLeft=\"\"><![CDATA[3) 의약품을 원래 용기에서 꺼내어 다른 용기에 보관하는 것은 의약품 오용에 의한 사고 발생이나 의약품 품질 저하의 원인이 될 수 있으므로 원래의 용기에 넣고 꼭 닫아 보관할 것.]]></PARAGRAPH>\r\n      </ARTICLE>\r\n      </SECTION>\r\n</DOC>",

"PN_DOC_DATA": null,
"MAIN_ITEM_INGR": "[M082091]생지황즙 | [M082760]복령가루 | [M051291]인삼 | [M200168]꿀",
"INGR_NAME": "[M250858]D-소르비톨액(비결정성)"}, {ITEM_SEQ: "196400020", ITEM_NAME: "하트만용액", ENTP_NAME: "제이더블유중외제약(주)", ITEM_PERMIT_DATE: "19640117", CNSGN_MANUF: "제이더블유생명과학(주)", ETC_OTC_CODE: "전문의약품", CHART: "폴리프로필렌, 다층필름 플라스틱용기에 든 무색 투명한 액", BAR_CODE: "8806449044801,8806449044818,8806449044825,8806449044832,8806449044849,8806449044900,8806449044917,8806449044924,8806449044931", MATERIAL_NAME: "총량 : 1000밀리리터중|성분명 : 염화칼슘|분량 : 0.2|단위 : 그램|규격 : KP|성분정보 : |비고 : ; 총량 : 1000밀리리터중|성분명 : 염화칼륨|분량 : 0.3|단위 : 그램|규격 : KP|성분정보 : |비고 : 단일성분 미확인;총량 : 1000밀리리터중|성분명 : 염화나트륨|분량 : 6|단위 : 그램|규격 : KP|성분정보 : |비고 : ;총량 : 1000밀리리터중|성분명 : 젖산나트륨액50%|분량 : 6.2|단위 : 그램|규격 : USP|성분정보 : 젖산나트륨으로서 3.1그램|비고 : 단일성분 미확인", EE_DOC_ID: "https://nedrug.mfds.go.kr/pbp/cmn/pdfDownload/196400020/EE", UD_DOC_ID: "https://nedrug.mfds.go.kr/pbp/cmn/pdfDownload/196400020/UD", NB_DOC_ID: "https://nedrug.mfds.go.kr/pbp/cmn/pdfDownload/196400020/NB", INSERT_FILE: "", STORAGE_METHOD: "밀봉용기, 실온(1 ~ 30°C)보관", VALID_TERM: "제조일로부터 36 개월", REEXAM_TARGET: null, REEXAM_DATE: null, PACK_UNIT: "", EDI_CODE: "644904482,644904491", DOC_TEXT: "", PERMIT_KIND_NAME: "신고", ENTP_NO: "1302", MAKE_MATERIAL_FLAG: null, NEWDRUG_CLASS_NAME: "", INDUTY_TYPE: "의약품", CANCEL_DATE: null, CANCEL_NAME: "정상",
```

"CHANGE\_DATE": "20211112",  
"NARCOTIC\_KIND\_CODE": null,  
"GBN\_NAME": "성상, 2021-11-12/사용상주의사항변경(부작용포함), 2020-05-08/성상변경, 2019-07-26/사용상주의사항변경(부작용포함), 2016-12-23/효능효과변경, 2007-02-03/용법용량변경, 2007-02-03/사용상주의사항변경(부작용포함), 2007-02-03/저장방법 및 유효기간(사용기간)변경, 1999-07-02/저장방법 및 유효기간(사용기간)변경, 1998-08-20/저장방법 및 유효기간(사용기간)변경, 1998-02-28/제품명칭변경, 1997-12-27/저장방법 및 유효기간(사용기간)변경, 1997-02-26/성상변경, 1997-02-26/저장방법 및 유효기간(사용기간)변경, 1995-07-12/성상변경, 1991-05-10/사용상주의사항변경(부작용포함), 1991-03-12/사용상주의사항변경(부작용포함), 1990-11-30/용법용량변경, 1990-11-30/효능효과변경, 1990-11-30/저장방법 및 유효기간(사용기간)변경, 1986-11-01/사용상주의사항변경(부작용포함), 1982-04-06/저장방법 및 유효기간(사용기간)변경, 1982-04-06/용법용량변경, 1982-04-06/효능효과변경, 1982-04-06/성상변경, 1982-04-06/",  
"TOTAL\_CONTENT": "1000밀리리터중",  
"EE\_DOC\_DATA": "<DOC title=\"효능효과\" type=\"EE\">\r\n<SECTION title=\"\">\r\n<ARTICLE title=\"\">\r\n<PARAGRAPH tagName=\"p\" textIndent=\"\" marginLeft=\"\"><![CDATA[&nbs]]></PARAGRAPH>\r\n<PARAGRAPH tagName=\"p\" textIndent=\"\" marginLeft=\"\"><![CDATA[○ 순환혈액량 및 조직간액의 감소시 세포외액의 보급·보정]]></PARAGRAPH>\r\n<PARAGRAPH tagName=\"p\" textIndent=\"\" marginLeft=\"\"><![CDATA[○ 대사성 산증의 보정]]></PARAGRAPH>\r\n</ARTICLE>\r\n</SECTION>\r\n</DOC>",  
"UD\_DOC\_DATA": "<DOC title=\"용법용량\" type=\"UD\">\r\n<SECTION title=\"\">\r\n<ARTICLE title=\"\">\r\n<PARAGRAPH tagName=\"p\" textIndent=\"\" marginLeft=\"\"><![CDATA[&nbs]]></PARAGRAPH>\r\n<PARAGRAPH tagName=\"p\" textIndent=\"\" marginLeft=\"\"><![CDATA[보통 성인 1회 500~1,000mL를 점적 정맥주사한다.]]></PARAGRAPH>\r\n<PARAGRAPH tagName=\"p\" textIndent=\"\" marginLeft=\"\"><![CDATA[투여속도는 시간당 300~500mL(분당 75~120방울)로 한다.]]></PARAGRAPH>\r\n<PARAGRAPH tagName=\"p\" textIndent=\"\" marginLeft=\"\"><![CDATA[투여량, 투여속도는 연령, 체중, 증상에 따라 적절히 증감한다.]]></PARAGRAPH>\r\n</ARTICLE>\r\n</SECTION>\r\n</DOC>",  
"NB\_DOC\_DATA": "<DOC title=\"사용상의주의사항\" type=\"NB\">\r\n<SECTION title=\"\">\r\n<ARTICLE title=\"1. 경고\">\r\n<PARAGRAPH tagName=\"p\" textIndent=\"\" marginLeft=\"\"><![CDATA[1] 정맥 칼슘 함유 제제와 세프트리악손을 혼합하여 사용할 때, 세프트리악손-칼슘 침전을 일으킬 수 있다. 따라서, 세프트리악손과 이 약을 포함한 정맥 칼슘 함유 제제를 동일한 주입용 기구를 사용하여 동시에 투여해서는 안된다. 연속주입을 위해 동일한 주입선을 사용해야하는 경우, 주입선을 주입 전/후 적절한 용액으로 철저히 씻어낸다.]]></PARAGRAPH>\r\n<PARAGRAPH tagName=\"p\" textIndent=\"\" marginLeft=\"\"><![CDATA[2] 과민반응]]></PARAGRAPH>\r\n<PARAGRAPH tagName=\"p\" textIndent=\"\" marginLeft=\"\"><![CDATA[이 약의 사용으로 아나필락시스를 포함한 과민반응이 보고되었다. 과민반응의 정후 또는 증상이 발생 시 즉시 주입을 중단한다. 필요한 경우 적절히&nbs 치료해야 한다.]]></PARAGRAPH>\r\n<PARAGRAPH tagName=\"p\" textIndent=\"\" marginLeft=\"\"><![CDATA[3] 고칼륨혈증]]></PARAGRAPH>\r\n<PARAGRAPH tagName=\"p\" textIndent=\"\" marginLeft=\"\"><![CDATA[이 약을 포함한 칼륨 함유 용액은 고칼륨혈증의 위험성을 증가시킬 수 있다.]]></PARAGRAPH>\r\n<PARAGRAPH tagName=\"p\" textIndent=\"\" marginLeft=\"\"><![CDATA[고칼륨혈증 발생의 위험성이 증가한 환자는 다음과 같다:]]></PARAGRAPH>\r\n<PARAGRAPH tagName=\"p\" textIndent=\"\" marginLeft=\"\"><![CDATA[- 중증 신장 손상, 급성 탈수증, 광범위한 조직 손상 또는 화상, 울혈성 심부전과 같은 특정 심장 이상이 있는 환자]]></PARAGRAPH>\r\n<PARAGRAPH tagName=\"p\" textIndent=\"\" marginLeft=\"\"><![CDATA[- 고칼륨혈증의 위험성을 유발 또는 증가시키는 물질이나 제품을 동시에 또는 최근에 투여한 환자]]></PARAGRAPH>\r\n<PARAGRAPH tagName=\"p\" textIndent=\"\" marginLeft=\"\"><![CDATA[고칼륨혈증 환자 또는 고칼륨혈증의 위험성이 있는 환자에서 이 약의 사용을 피해야 한다. 불가피하게 사용해야하는 경우, 혈중 칼륨 농도를 모니터링해야 한다.]]></PARAGRAPH>\r\n<PARAGRAPH tagName=\"p\" textIndent=\"\" marginLeft=\"\"><![CDATA[4] 고나트륨혈증 및 고염소혈증]]></PARAGRAPH>\r\n<PARAGRAPH tagName=\"p\" textIndent=\"\" marginLeft=\"\"><![CDATA[이 약의 사용으로 고나트륨혈증, 고염소혈증, 대사성 산증과 같은 전해질 불균형이 발생할 수 있다.]]></PARAGRAPH>\r\n<PARAGRAPH tagName=\"p\" textIndent=\"\" marginLeft=\"\"><![CDATA[고나트륨혈증, 체액과부하, 부종(말초 및 또는 폐)의 위험성이 증가한 환자는 다음과 같다:]]></PARAGRAPH>\r\n<PARAGRAPH tagName=\"p\" textIndent=\"\" marginLeft=\"\"><![CDATA[- 알도스테론증, 고혈압, 울혈성 심부전, 간 질환 및 전자간증 환자]]></PARAGRAPH>\r\n<PARAGRAPH tagName=\"p\" textIndent=\"\" marginLeft=\"\"><![CDATA[- 코르티코스테로이드 또는 코르티코스포린과 같은 나트륨 및 체액 축적의 위험성을 증가시킬 수 있는 물질이나 제품을 투여한 환자.]]></PARAGRAPH>\r\n<PARAGRAPH tagName=\"p\" textIndent=\"\" marginLeft=\"\"><![CDATA[고나트륨혈증이나 고염소혈증 환자 또는 그에 대한 위험성이 있는 환자에게 이 약의 사용을 피해야 한다. 이 약의 투여는 고염소혈증 환자 또는 그에 대한 위험성이 있는 환자에게 급성 신손상을 유발할 수 있다. 불가피하게 사용해야하는 경우, 혈중 나트륨 및 염화물 농도, 산-염기 균형 및 신장 기능을 모니터링해야 한다.]]></PARAGRAPH>\r\n<PARAGRAPH tagName=\"p\" textIndent=\"\" marginLeft=\"\"><![CDATA[5] 저나트륨혈증]]></PARAGRAPH>\r\n<PARAGRAPH tagName=\"p\" textIndent=\"\" marginLeft=\"\"><![CDATA[이 약은 저나트륨혈증을 유발할 수 있다.]]></PARAGRAPH>\r\n<PARAGRAPH tagName=\"p\" textIndent=\"\" marginLeft=\"\"><![CDATA[저나트륨혈증의 위험성이 증가한 환자는 다음과 같다:]]></PARAGRAPH>\r\n<PARAGRAPH tagName=\"p\" textIndent=\"\" marginLeft=\"\"><![CDATA[- 소아, 고령, 수술 후의 환자, 정신성다음증 환자]]></PARAGRAPH>\r\n<PARAGRAPH tagName=\"p\" textIndent=\"\" marginLeft=\"\"><![CDATA[- 저나트륨혈증의 위험성을 증가시키는 약물(이뇨제, 항간질약, 항정신약과 같은)을 투여한 환자]]></PARAGRAPH>\r\n<PARAGRAPH tagName=\"p\" textIndent=\"\" marginLeft=\"\"><![CDATA[저나트륨혈증은 두통, 오심, 발작, 졸음증, 구토가 나타나는 급성 저나트륨 혈증으로 이어질 수 있다. 뇌부종 환자는 특히 치명적이고 회복이 불가능한 증후군의 위험성이 있다.]]></PARAGRAPH>\r\n<PARAGRAPH tagName=\"p\" textIndent=\"\" marginLeft=\"\"><![CDATA[원내획득 저나트륨혈증의 위험성이 있으므로 이 약을 고용량 투여한 심부전 또는 폐부전 환자와 비삼투성 바소프레신 분비 환자(항이뇨호르몬분비

이상증후군(SIADH) 환자 포함)는 모니터링해야 한다.]></PARAGRAPH>\r\n <PARAGRAPH tagName=\\"p\\\" textIndent=\\"\\\" marginLeft=\\"\\\"><! [CDATA[저나트륨혈증의 빠른 교정은 삼투성탈수초화증후군과 같은 중증 신경학적 합병증을 유발할 가능성이 있다. 합병증을 피하기 위해 혈청 나트륨 및 염화물 농도, 체액 상태, 산-염기 균형, 신경학적 합병증의 징후를 모니터링해야 한다.]]></PARAGRAPH>\r\n <PARAGRAPH tagName=\\"p\\\" textIndent=\\"\\\" marginLeft=\\"\\\"><! [CDATA[6] 고칼슘혈증]]></PARAGRAPH>\r\n <PARAGRAPH tagName=\\"p\\\" textIndent=\\"\\\" marginLeft=\\"\\\"><! [CDATA[이 약은 고칼슘혈증을 유발할 수 있다. 다음 환자에게 이 약의 정맥 투여를 피해야 한다 : 고칼슘혈증 또는 고칼슘혈증에 취약한 조건을 지닌 환자, 칼슘 신결석 환자 또는 칼슘 신결석 병력이 있는 환자]]></PARAGRAPH>\r\n <PARAGRAPH tagName=\\"p\\\" textIndent=\\"\\\" marginLeft=\\"\\\"><! [CDATA[7] 체액 과부하]]></PARAGRAPH>\r\n <PARAGRAPH tagName=\\"p\\\" textIndent=\\"\\\" marginLeft=\\"\\\"><! [CDATA[주입량 및 주입속도, 환자의 기저 임상 조건에 따라 이 약의 정맥 투여는 과다수분공급, 폐울혈과 폐부종을 포함한 울혈성 상태와 같은 전해질 불균형을 유발할 수 있다.]]></PARAGRAPH>\r\n <PARAGRAPH tagName=\\"p\\\" textIndent=\\"\\\" marginLeft=\\"\\\"><! [CDATA[체액 과부하 환자 또는 그에 대한 위험성이 있는 환자에게 이 약의 사용을 피해야 한다. 불가피하게 사용해야하는 경우, 특히 장기간 사용 중에는 필요에 따라 체액 균형, 전해질 농도 및 산-염기 균형을 모니터링해야 한다.]]></PARAGRAPH>\r\n </ARTICLE>\r\n <ARTICLE title=\\"2. 다음 환자에는 투여하지 말 것.\\">\r\n <PARAGRAPH tagName=\\"p\\\" textIndent=\\"\\\" marginLeft=\\"\\\"><! [CDATA[1] 젖산혈증 환자]]></PARAGRAPH>\r\n <PARAGRAPH tagName=\\"p\\\" textIndent=\\"\\\" marginLeft=\\"\\\"><! [CDATA[2] 수분과다상태 환자]]></PARAGRAPH>\r\n <PARAGRAPH tagName=\\"p\\\" textIndent=\\"\\\" marginLeft=\\"\\\"><! [CDATA[3] 고나트륨 혈증 환자]]></PARAGRAPH>\r\n <PARAGRAPH tagName=\\"p\\\" textIndent=\\"\\\" marginLeft=\\"\\\"><! [CDATA[4] 신생아(<=28일)에서는 다른 칼슘 함유 제품과 마찬가지로 별도의 주입선을 사용하는 경우라도, 세프트리악손과 이 약을 병용하여 사용하지 말 것 (신생아의 혈액에 치명적인 세프트리악손 칼슘 염의 침전 위험)]]></PARAGRAPH>\r\n <PARAGRAPH tagName=\\"p\\\" textIndent=\\"\\\" marginLeft=\\"\\\"><! [CDATA[5] 이 약 또는 이 약의 구성성분에 대해 과민반응 또는 그 병력이 있는 환자]]></PARAGRAPH>\r\n </ARTICLE>\r\n <ARTICLE title=\\"3. 다음 환자에는 신중히 투여할 것.\\">\r\n <PARAGRAPH tagName=\\"p\\\" textIndent=\\"\\\" marginLeft=\\"\\\"><! [CDATA[1] 종증 신장애 환자(신질환에서 기인한 신부전 환자 포함)]]></PARAGRAPH>\r\n <PARAGRAPH tagName=\\"p\\\" textIndent=\\"\\\" marginLeft=\\"\\\"><! [CDATA[2] 심부전 환자]]></PARAGRAPH>\r\n <PARAGRAPH tagName=\\"p\\\" textIndent=\\"\\\" marginLeft=\\"\\\"><! [CDATA[3] 고장성 탈수증 환자]]></PARAGRAPH>\r\n <PARAGRAPH tagName=\\"p\\\" textIndent=\\"\\\" marginLeft=\\"\\\"><! [CDATA[4] 폐쇄성 요로질환에 의한 요량감소가 있는 환자]]></PARAGRAPH>\r\n <PARAGRAPH tagName=\\"p\\\" textIndent=\\"\\\" marginLeft=\\"\\\"><! [CDATA[5] 중증 간장애 환자]]></PARAGRAPH>\r\n <PARAGRAPH tagName=\\"p\\\" textIndent=\\"\\\" marginLeft=\\"\\\"><! [CDATA[6] 저나트륨혈증(120 mmol/L 미만) 환자]]></PARAGRAPH>\r\n </ARTICLE>\r\n <ARTICLE title=\\"4. 이상반응\">\r\n <PARAGRAPH tagName=\\"p\\\" textIndent=\\"\\\" marginLeft=\\"\\\"><! [CDATA[1] 대량 · 급속투여에 의해 뇌부종, 폐부종, 말초부종이 나타날 수 있다.]]></PARAGRAPH>\r\n <PARAGRAPH tagName=\\"p\\\" textIndent=\\"\\\" marginLeft=\\"\\\"><! [CDATA[2] 유사제제의 시판 후 경험에서 다음의 이상반응이 보고되었다. 해당 반응은 불특정한 크기의 군에서 자발적으로 보고되었기 때문에 빈도를 확실하게 추정하거나 약물 노출에 대한 인과관계를 수립하는 것이 항상 가능한 것은 아니다.]]></PARAGRAPH>\r\n <PARAGRAPH tagName=\\"p\\\" textIndent=\\"\\\" marginLeft=\\"\\\"><! [CDATA[- 면역계 장애 : 아나필락시스, 호흡곤란, 전신성 구진 및 홍반, 발진, 두드러기, 구토, 고혈압, 빈맥, 오한, 발열]]></PARAGRAPH>\r\n <PARAGRAPH tagName=\\"p\\\" textIndent=\\"\\\" marginLeft=\\"\\\"><! [CDATA[- 대사와 영양장애 : 고칼륨혈증, 저나트륨혈증, 고나트륨혈증, 고염소혈증성 산증, 전해질 불균형, 체액과부하]]></PARAGRAPH>\r\n <PARAGRAPH tagName=\\"p\\\" textIndent=\\"\\\" marginLeft=\\"\\\"><! [CDATA[- 신경계 장애 : 저나트륨혈증뇌병증]]></PARAGRAPH>\r\n <PARAGRAPH tagName=\\"p\\\" textIndent=\\"\\\" marginLeft=\\"\\\"><! [CDATA[- 심장 장애 : 심장정지(급속한 정맥투여 또는 고칼륨혈증의 징후로)]]></PARAGRAPH>\r\n <PARAGRAPH tagName=\\"p\\\" textIndent=\\"\\\" marginLeft=\\"\\\"><! [CDATA[- 전신장애와 투여부위 상태 : 오한, 주입부위 통증]]></PARAGRAPH>\r\n </ARTICLE>\r\n <ARTICLE title=\\"5. 일반적 주의\">\r\n <PARAGRAPH tagName=\\"p\\\" textIndent=\\"\\\" marginLeft=\\"\\\"><! [CDATA[혈당, 혈청 전해질, 체액 평형을 정기적으로 모니터링해야 한다.]]></PARAGRAPH>\r\n </ARTICLE>\r\n <ARTICLE title=\\"6. 상호작용\">\r\n <PARAGRAPH tagName=\\"p\\\" textIndent=\\"\\\" marginLeft=\\"\\\"><! [CDATA[1] 항생제, 비타민제, 간장약, 진통 · 진경제와 기타 여려가지 타약제를 혼합처방할 때는 이상반응이 나타날 수 있으므로 타약제의 이상반응을 숙지한 다음 신중히 투여한다.]]></PARAGRAPH>\r\n <PARAGRAPH tagName=\\"p\\\" textIndent=\\"\\\" marginLeft=\\"\\\"><! [CDATA[2] 고칼륨혈증을 유발하는 약물]]></PARAGRAPH>\r\n <PARAGRAPH tagName=\\"p\\\" textIndent=\\"\\\" marginLeft=\\"\\\"><! [CDATA[고칼륨혈증과 관련된 약물과 동시에 또는 최근에 투여된 환자에게 이 약의 투여는 특히 고칼륨혈증 관련 위험 인자가 존재하는 경우 잠재적으로 치명적인 중증 고칼륨혈증의 위험성을 증가시킬 수 있다.]]></PARAGRAPH>\r\n <PARAGRAPH tagName=\\"p\\\" textIndent=\\"\\\" marginLeft=\\"\\\"><! [CDATA[고칼륨혈증을 유발하거나 그 위험성을 증가시키는 약물(예: 칼륨 보존성 이뇨제, ACE 억제제, 안지오텐신 수용체 차단제 또는 면역억제제인 사이클로스포린과 타크로리무스)을 투여하는 환자에게 이 약의 사용을 피해야 한다. 불가피하게 사용해야하는 경우, 혈중 칼륨 농도를 모니터링해야 한다.]]></PARAGRAPH>\r\n <PARAGRAPH tagName=\\"p\\\" textIndent=\\"\\\" marginLeft=\\"\\\"><! [CDATA[3] 리튬]]></PARAGRAPH>\r\n <PARAGRAPH tagName=\\"p\\\" textIndent=\\"\\\" marginLeft=\\"\\\"><! [CDATA[나트륨과 리튬의 신장 청소율이 이 약의 투여로 증가할 수 있다. 혈중 리튬농도가 감소할 수 있으므로, 이 약과 리튬을 병용할 때 혈중 리튬농도를 모니터링해야 한다.]]></PARAGRAPH>\r\n <PARAGRAPH tagName=\\"p\\\" textIndent=\\"\\\" marginLeft=\\"\\\"><! [CDATA[4] 디곡신]]></PARAGRAPH>\r\n <PARAGRAPH tagName=\\"p\\\" textIndent=\\"\\\" marginLeft=\\"\\\"><! [CDATA[칼슘의 투여는 디지털리스 효과를 증가시킬 수 있고, 중증 또는 치명적인 심부정맥을 유발할 수 있다. 디곡신을 투여 환자의 경우, 투여의 양 및 속도를 줄일 것을 고려해야한다.]]></PARAGRAPH>\r\n <PARAGRAPH tagName=\\"p\\\" textIndent=\\"\\\" marginLeft=\\"\\\"><! [CDATA[5] 체액 및 전해질 균형에 영향을 주는 약물]]></PARAGRAPH>\r\n <PARAGRAPH tagName=\\"p\\\" textIndent=\\"\\\" marginLeft=\\"\\\"><! [CDATA[나트륨 및 체액 축적과 관련된 약물을 병용 투여한 환자에게 이 약의 투여는 고나트륨혈증 및 혈량과부하의 위험성을 증가시킬 수 있다. 코르티코스테로이드 또는 코르티코트로핀과 같은 약물을 투여한 환자에게 이 약의 사용을 피해야 한다. 불가피하게 사용해야하는 경우, 혈

액 전해질, 체액 균형 및 산-염기 균형을 모니터링해야 한다.]]></PARAGRAPH>\r\n<PARAGRAPH tagName=\\"p\\" textIndent=\\"\\\" marginLeft=\\"\\\"><! [CDATA[6] 저나트륨혈증의 위험성을 증가시키는 약물]></PARAGRAPH>\r\n<PARAGRAPH tagName=\\"p\\" textIndent=\\"\\\" marginLeft=\\"\\\"><! [CDATA[저나트륨혈증과 관련된 약물을 투여한 환자에게 이 약의 투여는 저나트륨혈증 발생의 위험성을 증가시킬 수 있다.]]></PARAGRAPH>\r\n<PARAGRAPH tagName=\\"p\\" textIndent=\\"\\\" marginLeft=\\"\\\"><! [CDATA[이뇨제와 특정 항간질 및 향정신성 약물과 같은 약물을 투여한 환자에게 이 약의 사용을 피해야 한다. 바소프레신 효과를 높이는 약물은 신장 전해질 수분 배출을 줄이고, 정맥 수액 투여 후 저나트륨혈증의 위험성을 증가시킬 수 있다. 불가피하게 사용해야하는 경우, 혈중 나트륨 농도를 모니터링해야 한다.]]></PARAGRAPH>\r\n<PARAGRAPH tagName=\\"p\\" textIndent=\\"\\\" marginLeft=\\"\\\"><! [CDATA[7] 고칼슘혈증의 위험성을 증가시키는 약물]></PARAGRAPH>\r\n<PARAGRAPH tagName=\\"p\\" textIndent=\\"\\\" marginLeft=\\"\\\"><! [CDATA[티아지드계 이뇨제 또는 비타민D가 고칼슘혈증의 위험성을 높이므로 해당 약물을 투여하는 환자에게 이 약의 사용을 피해야 한다.]]></PARAGRAPH>\r\n</ARTICLE>\r\n<ARTICLE title=\\"7. 임부, 수유부, 가임여성, 신생아, 유아, 소아, 고령자에 대한 투여\\">>\r\n<PARAGRAPH tagName=\\"p\\" textIndent=\\"\\\" marginLeft=\\"\\\"><! [CDATA[1] 이 의약품의 용기는 가소제로 Di-(2-EthylHexyl)Phthalate(DEHP)를 사용한 PVC 재질로서 DEHP는 어린 동물을 이용한 시험에서 수컷 생식기의 발달 및 정자형성에 영향을 미친다는 보고가 있습니다. 이러한 PVC 용기의 경우 DEHP가 극미량 용출될 수 있으나 DEHP에 노출되어 나타나는 위험성은 없거나 거의 없습니다. 따라서 이 의약품을 사용하지 않아서 발생할 수 있는 위험성은 DEHP에 의하여 우려되는 위험성보다 훨씬 크기 때문에 사용을 기피할 필요는 없습니다. (DEHP를 사용한 PVC재질의 용기에 한함)]]></PARAGRAPH>\r\n<PARAGRAPH tagName=\\"p\\" textIndent=\\"\\\" marginLeft=\\"\\\"><! [CDATA[2] 임신 중 투여에 대한 안전성이 확립되지 않았으므로 치료상의 유익성이 태아에 대한 잠재적 위험성을 상회한다고 판단되는 경우에만 투여한다]]></PARAGRAPH>\r\n<PARAGRAPH tagName=\\"p\\" textIndent=\\"\\\" marginLeft=\\"\\\"><! [CDATA[3] 체액 또는 전해질 조절 능력이 손상된 소아 환자의 혈장 전해질 농도를 면밀히 모니터링해야 한다. 저체중아에게 이 약을 과도하거나 급속하게 투여하면 혈액삼투압 증가 및 뇌내출혈의 위험을 초래할 수 있다.]]></PARAGRAPH>\r\n<PARAGRAPH tagName=\\"p\\" textIndent=\\"\\\" marginLeft=\\"\\\"><! [CDATA[4] 고령자는 일반적으로 생리기능이 저하되어 있으므로 투여속도를 천천히 하고 감량하는 등 주의한다.]]></PARAGRAPH>\r\n</ARTICLE>\r\n<ARTICLE title=\\"8. 적용상의 주의\\">>\r\n<PARAGRAPH tagName=\\"p\\" textIndent=\\"\\\" marginLeft=\\"\\\"><! [CDATA[1] 조제시]]></PARAGRAPH>\r\n<PARAGRAPH tagName=\\"p\\" textIndent=\\"\\\" marginLeft=\\"\\\"><! [CDATA[(1) 인산이온 및 탄산이온과 침전을 생성하므로 인산 또는 탄산을 함유하는 제제와 배합하지 않는다.]]></PARAGRAPH>\r\n<PARAGRAPH tagName=\\"p\\" textIndent=\\"\\\" marginLeft=\\"\\\"><! [CDATA[(2) 칼슘을 함유하고 있어 구연산을 가한 혈액과 혼합하면 응혈을 일으킬 수 있으므로 주의한다.]]></PARAGRAPH>\r\n<PARAGRAPH tagName=\\"p\\" textIndent=\\"\\\" marginLeft=\\"\\\"><! [CDATA[(2) 투여전]]></PARAGRAPH>\r\n<PARAGRAPH tagName=\\"p\\" textIndent=\\"\\\" marginLeft=\\"\\\"><! [CDATA[(1) 투여전에 감염에 대한 처치를 한다(환자의 피부나 기구 소독).]]></PARAGRAPH>\r\n<PARAGRAPH tagName=\\"p\\" textIndent=\\"\\\" marginLeft=\\"\\\"><! [CDATA[(2) 체온정도로 따뜻하게 하여 사용한다.]]></PARAGRAPH>\r\n<PARAGRAPH tagName=\\"p\\" textIndent=\\"\\\" marginLeft=\\"\\\"><! [CDATA[(3) 개봉 후 즉시 사용하고, 잔액은 사용하지 않는다.]]></PARAGRAPH>\r\n<PARAGRAPH tagName=\\"p\\" textIndent=\\"\\\" marginLeft=\\"\\\"><! [CDATA[3] 투여속도]]></PARAGRAPH>\r\n<PARAGRAPH tagName=\\"p\\" textIndent=\\"\\\" marginLeft=\\"\\\"><! [CDATA[천천히 정맥내 투여한다.]]></PARAGRAPH>\r\n</ARTICLE>\r\n<ARTICLE title=\\"9. 보관 및 취급상의 주의사항\\">>\r\n<PARAGRAPH tagName=\\"p\\" textIndent=\\"\\\" marginLeft=\\"\\\"><! [CDATA[실온에서 보관한다.]]></PARAGRAPH>\r\n</ARTICLE>\r\n</SECTION>\r\n</DOC>","  
"PN\_DOC\_DATA": null,  
"MAIN\_ITEM\_INGR": "[M086824]젖산나트륨액50%|[M040426]염화나트륨|[M040438]염화칼륨|[M040439]염화칼슘",  
"INGR\_NAME": "[M040534]주사용수"  
},  
{  
"ITEM\_SEQ": "196400036",  
"ITEM\_NAME": "라식스주사(푸로세미드)",  
"ENTP\_NAME": "(주)한독",  
"ITEM\_PERMIT\_DATE": "19640630",  
"CNSGN\_MANUF": "동화약품(주)",  
"ETC\_OTC\_CODE": "전문의약품",  
"CHART": "무색투명한 용액이 들어있는 갈색앰플.",  
"BAR\_CODE": "8806521002101,8806521002118,8806521002125",  
"MATERIAL\_NAME": "총량 : 1앰플(2밀리리터) 중 | 성분명 : 푸로세미드 | 분량 : 20.0 | 단위 : 밀리그램 | 규격 : EP | 성분정보 : |  
비고 : ",  
"EE\_DOC\_ID": "https://nedrug.mfds.go.kr/pbp/cmn/pdfDownload/196400036/EE",  
"UD\_DOC\_ID": "https://nedrug.mfds.go.kr/pbp/cmn/pdfDownload/196400036/UD",  
"NB\_DOC\_ID": "https://nedrug.mfds.go.kr/pbp/cmn/pdfDownload/196400036/NB",  
"INSERT\_FILE": "https://nedrug.mfds.go.kr/pbp/cmn/pdfDownload/196400036/II",  
"STORAGE\_METHOD": "밀봉용기 실온보관 차광.",  
"VALID\_TERM": "제조일로부터 60 개월",  
"REEXAM\_TARGET": null,  
"REEXAM\_DATE": null,  
"PACK\_UNIT": "",  
"EDI\_CODE": null,

"DOC\_TEXT": "",  
"PERMIT\_KIND\_NAME": "신고",  
"ENTP\_NO": "1374",  
"MAKE\_MATERIAL\_FLAG": null,  
"NEWDRUG\_CLASS\_NAME": "",  
"INDUTY\_TYPE": "의약품",  
"CANCEL\_DATE": null,  
"CANCEL\_NAME": "정상",  
"CHANGE\_DATE": "20200306",  
"NARCOTIC\_KIND\_CODE": null,  
"GBN\_NAME": "사용상주의사항변경(부작용포함), 2020-03-06/사용상주의사항변경(부작용포함), 2018-01-26/사용상주의사항변경(부작용포함), 2017-07-21/사용상주의사항변경(부작용포함), 2014-05-12/사용상주의사항변경(부작용포함), 2012-02-03/사용상주의사항변경(부작용포함), 2010-06-25/사용상주의사항변경(부작용포함), 2008-01-31/사용상주의사항변경(부작용포함), 1998-01-09/사용상주의사항변경(부작용포함), 1996-01-01/용법용량변경, 1996-01-01/효능효과변경, 1996-01-01",  
"TOTAL\_CONTENT": "1앰플(2밀리리터) 중",  
"EE\_DOC\_DATA": "<DOC title=\"효능효과\" type=\"EE\">\r\n<SECTION title=\"\">\r\n<ARTICLE title=\"(경구 : 정제)\">\r\n<PARAGRAPH tagName=\"p\" textIndent=\"\" marginLeft=\"\"><! [CDATA[고혈압(본태성, 신성 등), 심성부종(울혈성심부전), 신성부종, 간성부종(복수), 말초혈관성부종]]></PARAGRAPH>\r\n</ARTICLE>\r\n<ARTICLE title=\"(주사제)\">\r\n<PARAGRAPH tagName=\"p\" textIndent=\"\" marginLeft=\"\"><! [CDATA[고혈압(본태성, 신성 등), 심성부종(울혈성심부전), 신성부종, 간성부종(복수), 급성폐부종]]></PARAGRAPH>\r\n</ARTICLE>\r\n</SECTION>\r\n</DOC>",  
"UD\_DOC\_DATA": "<DOC title=\"용법용량\" type=\"UD\">\r\n<SECTION title=\"\">\r\n<ARTICLE title=\"(경구 : 정제)\">\r\n<PARAGRAPH tagName=\"p\" textIndent=\"0\" marginLeft=\"2\"><! [CDATA[1. 성인 : 푸로세미드로서 1일 1회 20-80mg을 연일 또는 격일 경구투여한다. 충분한 효과가 나타나지 않을 경우 6-8시간마다 20-40mg씩 증량하여 1일 1-2회 투여한다. 심한 경우 1일 600mg까지 투여할 수 있다. 고혈압에는 1일 80mg를 2회 분할투여한다. 충분한 효과가 나타나지 않을 경우에는 다른 혈압강하제(레세르핀등)와 병용투여한다.]]></PARAGRAPH>\r\n<PARAGRAPH tagName=\"p\" textIndent=\"0\" marginLeft=\"2\"><! [CDATA[2. 소아 : 이 약으로서 체중 kg당 2mg을 투여한다. 충분한 효과가 나타나지 않을 경우에는 6-8시간마다 체중 kg당 1-2mg을 증량한다.]]></PARAGRAPH>\r\n<PARAGRAPH tagName=\"p\" textIndent=\"0\" marginLeft=\"1\"><! [CDATA[연령, 증상에 따라 적절히 증감한다.]]></PARAGRAPH>\r\n</ARTICLE>\r\n<ARTICLE title=\"(주사제)\">\r\n<PARAGRAPH tagName=\"p\" textIndent=\"0\" marginLeft=\"2\"><! [CDATA[1. 성인 : 푸로세미드로서 성인 1일 1회 20-40mg을 정맥 또는 근육에 주사한다. 충분한 효과가 나타나지 않을 경우에는 2시간마다 20mg씩 증량하여 1일 1-2회 주사한다.]]></PARAGRAPH>\r\n<PARAGRAPH tagName=\"p\" textIndent=\"0\" marginLeft=\"2\"><! [CDATA[2. 소아 : 체중 kg당 1mg을 정맥 또는 근육 주사한다. 2시간마다 체중 kg당 1mg씩 증량하여 주사한다.]]></PARAGRAPH>\r\n<PARAGRAPH tagName=\"p\" textIndent=\"0\" marginLeft=\"1\"><! [CDATA[연령, 증상에 따라 적절히 증감한다.]]></PARAGRAPH>\r\n</ARTICLE>\r\n</SECTION>\r\n</DOC>",  
"NB\_DOC\_DATA": "<DOC title=\"사용상주의사항\" type=\"NB\">\r\n<SECTION title=\"\">\r\n<ARTICLE title=\"1. 경고\">\r\n<PARAGRAPH tagName=\"p\" textIndent=\"\" marginLeft=\"\"><! [CDATA[1] 이 약은 강력한 이뇨제로 과량을 투여할 경우 심각한 수분 및 전해질 결핍이 나타날 수 있다. 그러므로 이 약을 투여하는 경우 정기적인 검사가 필요하며, 개별 환자의 필요에 따라 용량을 적절하게 조절하여야 한다.]]></PARAGRAPH>\r\n<PARAGRAPH tagName=\"p\" textIndent=\"\" marginLeft=\"\"><! [CDATA[2] 앰플주사제는 용기 절단시 유리파편이 혼입되어, 부작용을 초래할 수 있으므로 사용시 유리파편 혼입이 최소화 될 수 있도록 신중하게 절단사용하되, 특히 어린이, 노약자 사용시에는 각별히 주의할 것]]></PARAGRAPH>\r\n</ARTICLE>\r\n<ARTICLE title=\"2. 다음 환자에는 투여하지 말 것\">\r\n<PARAGRAPH tagName=\"p\" textIndent=\"\" marginLeft=\"\"><! [CDATA[1] 이 약 및 이 약의 구성성분에 과민증이 있는 환자.]]></PARAGRAPH>\r\n<PARAGRAPH tagName=\"p\" textIndent=\"\" marginLeft=\"\"><! [CDATA[설폰아미드계 약물(예, 설폰아미드계 항생제, 설폰요소제)에 알러지가 있는 환자는 이 약과 교차 과민반응이 나타날 수 있다.]]></PARAGRAPH>\r\n<PARAGRAPH tagName=\"p\" textIndent=\"\" marginLeft=\"\"><! [CDATA[2] 저혈량증 또는 탈수 환자]]></PARAGRAPH>\r\n<PARAGRAPH tagName=\"p\" textIndent=\"\" marginLeft=\"\"><! [CDATA[3] 무뇨환자 또는 이 약에 반응하지 않는 무뇨성 신부전 환자]]></PARAGRAPH>\r\n<PARAGRAPH tagName=\"p\" textIndent=\"\" marginLeft=\"\"><! [CDATA[4] 신·간 độc성물질 중독 결과에 의한 신부전 환자]]></PARAGRAPH>\r\n<PARAGRAPH tagName=\"p\" textIndent=\"\" marginLeft=\"\"><! [CDATA[5] 중증의 저칼륨혈증 환자]]></PARAGRAPH>\r\n<PARAGRAPH tagName=\"p\" textIndent=\"\" marginLeft=\"\"><! [CDATA[6] 중증의 저나트륨혈증 환자]]></PARAGRAPH>\r\n<PARAGRAPH tagName=\"p\" textIndent=\"\" marginLeft=\"\"><! [CDATA[7] 중증의 간장애 환자 (간성 뇌병증과 관련된 혼수상태 또는 전혼수상태의 환자)]]></PARAGRAPH>\r\n<PARAGRAPH tagName=\"p\" textIndent=\"\" marginLeft=\"\"><! [CDATA[8] 임산부]]></PARAGRAPH>\r\n<PARAGRAPH tagName=\"p\" textIndent=\"\" marginLeft=\"\"><! [CDATA[9] 수유부]]></PARAGRAPH>\r\n<PARAGRAPH tagName=\"p\" textIndent=\"\" marginLeft=\"\"><! [CDATA[10] 테르페나딘 또는 아스테미졸을 투여받고 있는 환자]]></PARAGRAPH>\r\n</ARTICLE>\r\n<ARTICLE title=\"3. 다음 환자에는 신중히 투여할 것\">\r\n<PARAGRAPH tagName=\"p\" textIndent=\"\" marginLeft=\"\"><! [CDATA[1] 높배출이 부분적으로 폐쇄되어 있는 환자(예. 방광배출질환, 전립선비대 혹은 요도 좁아짐)에서 높량 증가는 불편을 유발시킬 수 있다. 이런 환자는 특히 치료초기에 주의 깊은 모니터링이 요구된다.]]></PARAGRAPH>\r\n<PARAGRAPH tagName=\"p\" textIndent=\"\" marginLeft=\"\"><! [CDATA[2] 이 약의 투여는 정기적인 의학적 관리를 요한다. 다음 환자들은 특별히 주의 깊은 모니터링이 필요하다.]]></PARAGRAPH>\r\n<PARAGRAPH tagName=\"p\" textIndent=\"\" marginLeft=\"\"><! [CDATA[- 저혈압 환자]]></PARAGRAPH>\r\n<PARAGRAPH tagName=\"p\" textIndent=\"\" marginLeft=\"\"><! [CDATA[- 심

관상동맥경화증 또는 뇌동맥경화증 환자(급격한 이뇨가 나타날 경우 급속한 혈장량감소 · 혈액농축을 일으켜 혈전색전증이 나타날 수 있다.)]]></PARAGRAPH>\r\n <PARAGRAPH tagName=\\"p\\" textIndent=\\"\\\" marginLeft=\\"\\\"><![CDATA[ - 심각한 혈압저하의 특정 위험이 있는 환자. 예를 들어 심각한 관상동맥 혹은 뇌 혈관 협착]]></PARAGRAPH>\r\n <PARAGRAPH tagName=\\"p\\" textIndent=\\"\\\" marginLeft=\\"\\\"><![CDATA[ - 잠재적인 혹은 밝혀진 당뇨병 환자]]></PARAGRAPH>\r\n <PARAGRAPH tagName=\\"p\\" textIndent=\\"\\\" marginLeft=\\"\\\"><![CDATA[ - 통풍 환자]]></PARAGRAPH>\r\n <PARAGRAPH tagName=\\"p\\" textIndent=\\"\\\" marginLeft=\\"\\\"><![CDATA[ - 진행성 간경변 환자(간성 혼수가 나타날 수 있다.)]]></PARAGRAPH>\r\n <PARAGRAPH tagName=\\"p\\" textIndent=\\"\\\" marginLeft=\\"\\\"><![CDATA[ - 중증의 신장애 환자]]></PARAGRAPH>\r\n <PARAGRAPH tagName=\\"p\\" textIndent=\\"\\\" marginLeft=\\"\\\"><![CDATA[ - 간신증후군 환자. 예를 들어 심각한 간 질환과 관련된 신장 기능 부전]]></PARAGRAPH>\r\n <PARAGRAPH tagName=\\"p\\" textIndent=\\"\\\" marginLeft=\\"\\\"><![CDATA[ - 저단백혈증 환자. 신증후군과 관련될 수 있다. (이 악의 효과가 약화되고 내이독성 이상반응이 더 심해질 수 있으므로, 주의 깊은 용량 조절이 필요하다.)]]></PARAGRAPH>\r\n <PARAGRAPH tagName=\\"p\\" textIndent=\\"\\\" marginLeft=\\"\\\"><![CDATA[ - 조산아 (신석회증 또는 신결석증이 나타날 수 있으므로 신기능을 반드시 모니터링해야 하고 신장 초음파촬영을 실시한다.)]]></PARAGRAPH>\r\n <PARAGRAPH tagName=\\"p\\" textIndent=\\"\\\" marginLeft=\\"\\\"><![CDATA[ - 염제한요법 환자]]></PARAGRAPH>\r\n <PARAGRAPH tagName=\\"p\\" textIndent=\\"0\\\" marginLeft=\\"2\\\"><![CDATA[3] 이 악의 투여 기간 동안 정기적인 혈중 나트륨, 칼륨, 크레아티닌, 혈당 모니터링이 권장된다. 전해질 불균형이나 심각한 체액손실이 있는 경우(예, 구토, 설사, 심한 발한)에는 특히 면밀한 모니터링이 필요하다. 저혈량증이나 탈수 그리고 심각한 전해질이나 산-염기 장애는 반드시 교정되어야 하며, 일시적으로 약물중단이 필요할 수 있다.]]></PARAGRAPH>\r\n <PARAGRAPH tagName=\\"p\\" textIndent=\\"0\\\" marginLeft=\\"2\\\"><![CDATA[4] 치매 노인에 대한 리스페리돈의 위약-대조 임상시험에서, 리스페리돈 단독투여 시 (3.1%; 평균 84세, 70-96세) 혹은, 푸로세미드 단독투여 시(4.1%; 평균 80세, 67-90세)보다 푸로세미드와 리스페리돈을 병용투여 했을 때 사망률이 높게 나타났다. (7.3%; 평균 89세, 75-97세) 리스페리돈과 다른 이뇨제(주로 저용량의 티아지드계 이뇨제)의 병용에서는 유사한 결과가 나타나지 않았다.]]]></PARAGRAPH>\r\n <PARAGRAPH tagName=\\"p\\" textIndent=\\"0\\\" marginLeft=\\"2\\\"><![CDATA[5] 전신 흥반 루프스 질환 병력이 있는 환자의 경우 전신 흥반 루프스의 악화 혹은 활성화가 있을 수 있다.]]></PARAGRAPH>\r\n <ARTICLE>\r\n <ARTICLE title=\\"4. 이상반응\">\r\n <PARAGRAPH tagName=\\"p\\" textIndent=\\"\\\" marginLeft=\\"\\\"><![CDATA[1] 대사 및 영양]]></PARAGRAPH>\r\n <PARAGRAPH tagName=\\"p\\" textIndent=\\"\\\" marginLeft=\\"\\\"><![CDATA[ - 저나트륨혈증, 저염소혈증]]></PARAGRAPH>\r\n <PARAGRAPH tagName=\\"p\\" textIndent=\\"\\\" marginLeft=\\"\\\"><![CDATA[ - 저칼륨혈증, 저칼슘혈증, 저마그네슘혈증]]></PARAGRAPH>\r\n <PARAGRAPH tagName=\\"p\\" textIndent=\\"\\\" marginLeft=\\"\\\"><![CDATA[ - 전해질장애(증후성 포함)와 대사성 알칼리증]]></PARAGRAPH>\r\n <PARAGRAPH tagName=\\"p\\" textIndent=\\"\\\" marginLeft=\\"\\\"><![CDATA[ - 특히 노인에서 탈수와 저혈량증]]></PARAGRAPH>\r\n <PARAGRAPH tagName=\\"p\\" textIndent=\\"\\\" marginLeft=\\"\\\"><![CDATA[ - 일시적인 혈중 크레아티닌과 요소 증가]]></PARAGRAPH>\r\n <PARAGRAPH tagName=\\"p\\" textIndent=\\"\\\" marginLeft=\\"\\\"><![CDATA[ - 혈중 콜레스테롤과 중성지방 증가]]></PARAGRAPH>\r\n <PARAGRAPH tagName=\\"p\\" textIndent=\\"\\\" marginLeft=\\"\\\"><![CDATA[ - 혈중 요산의 증가와 통풍 발발]]></PARAGRAPH>\r\n <PARAGRAPH tagName=\\"p\\" textIndent=\\"\\\" marginLeft=\\"\\\"><![CDATA[ - 당내성 손상. 잠재적 당뇨병이 확실한 당뇨병으로 나타날 수 있음.]]]></PARAGRAPH>\r\n <PARAGRAPH tagName=\\"p\\" textIndent=\\"\\\" marginLeft=\\"\\\"><![CDATA[ - Pseudo-Bartter씨 증후군]]></PARAGRAPH>\r\n <PARAGRAPH tagName=\\"p\\" textIndent=\\"0\\\" marginLeft=\\"2\\\"><![CDATA[2] 심혈관]]></PARAGRAPH>\r\n <PARAGRAPH tagName=\\"p\\" textIndent=\\"\\\" marginLeft=\\"\\\"><![CDATA[ - 부정맥]]></PARAGRAPH>\r\n <PARAGRAPH tagName=\\"p\\" textIndent=\\"\\\" marginLeft=\\"\\\"><![CDATA[ - 기립성 저혈압을 포함한 저혈압]]></PARAGRAPH>\r\n <PARAGRAPH tagName=\\"p\\" textIndent=\\"\\\" marginLeft=\\"\\\"><![CDATA[ - 혈전증]]></PARAGRAPH>\r\n <PARAGRAPH tagName=\\"p\\" textIndent=\\"\\\" marginLeft=\\"\\\"><![CDATA[ - 혈관염]]></PARAGRAPH>\r\n <PARAGRAPH tagName=\\"p\\" textIndent=\\"0\\\" marginLeft=\\"2\\\"><![CDATA[3] 신장 및 비뇨기계]]></PARAGRAPH>\r\n <PARAGRAPH tagName=\\"p\\" textIndent=\\"\\\" marginLeft=\\"\\\"><![CDATA[ - 급성뇨저류(뇨배출이 부분적으로 폐색된 환자의 경우)]]]></PARAGRAPH>\r\n <PARAGRAPH tagName=\\"p\\" textIndent=\\"\\\" marginLeft=\\"\\\"><![CDATA[ - 간질신장염]]></PARAGRAPH>\r\n <PARAGRAPH tagName=\\"p\\" textIndent=\\"\\\" marginLeft=\\"\\\"><![CDATA[ - 조산아의 경우 신장석회/신장결석]]></PARAGRAPH>\r\n <PARAGRAPH tagName=\\"p\\" textIndent=\\"\\\" marginLeft=\\"\\\"><![CDATA[ - BUN과 혈청크레아티닌의 상승]]></PARAGRAPH>\r\n <PARAGRAPH tagName=\\"p\\" textIndent=\\"\\\" marginLeft=\\"\\\"><![CDATA[ - 소변량 증가]]></PARAGRAPH>\r\n <PARAGRAPH tagName=\\"p\\" textIndent=\\"\\\" marginLeft=\\"\\\"><![CDATA[ - 뇌종나트륨, 염소 증가]]></PARAGRAPH>\r\n <PARAGRAPH tagName=\\"p\\" textIndent=\\"\\\" marginLeft=\\"\\\"><![CDATA[ - 신부전]]></PARAGRAPH>\r\n <PARAGRAPH tagName=\\"p\\" textIndent=\\"0\\\" marginLeft=\\"2\\\"><![CDATA[4] 위장관계]]></PARAGRAPH>\r\n <PARAGRAPH tagName=\\"p\\" textIndent=\\"\\\" marginLeft=\\"\\\"><![CDATA[ - 구갈, 구역, 구토, 설사]]></PARAGRAPH>\r\n <PARAGRAPH tagName=\\"p\\" textIndent=\\"\\\" marginLeft=\\"\\\"><![CDATA[ - 급성 췌장염]]></PARAGRAPH>\r\n <PARAGRAPH tagName=\\"p\\" textIndent=\\"\\\" marginLeft=\\"\\\"><![CDATA[ - 식욕부진]]></PARAGRAPH>\r\n <PARAGRAPH tagName=\\"p\\" textIndent=\\"0\\\" marginLeft=\\"2\\\"><![CDATA[5] 간 담도계]]></PARAGRAPH>\r\n <PARAGRAPH tagName=\\"p\\" textIndent=\\"\\\" marginLeft=\\"\\\"><![CDATA[ - 간내 담즙정체, 간 내 트랜스아미나제 증가]]></PARAGRAPH>\r\n <PARAGRAPH tagName=\\"p\\" textIndent=\\"\\\" marginLeft=\\"\\\"><![CDATA[ - 황달]]></PARAGRAPH>\r\n

눈]]></PARAGRAPH>\r\n <PARAGRAPH tagName=\\"p\\" textIndent=\\"\\\" marginLeft=\\"\\\"><! [CDATA[ - 시각 이상]]></PARAGRAPH>\r\n <PARAGRAPH tagName=\\"p\\" textIndent=\\"\\\" marginLeft=\\"\\\"><! [CDATA[7] 귀 미로]]></PARAGRAPH>\r\n <PARAGRAPH tagName=\\"p\\" textIndent=\\"\\\" marginLeft=\\"\\\"><! [CDATA[ - 청각장애와 이명(주로 일시적이나 특히 신장질환/ 저단백혈증(예, 신증후군) 환자나 정맥투여로 약물이 너무 빠르게 투여되었을 경우)]]></PARAGRAPH>\r\n <PARAGRAPH tagName=\\"p\\" textIndent=\\"\\\" marginLeft=\\"\\\"><! [CDATA[ - 난청]]></PARAGRAPH>\r\n <PARAGRAPH tagName=\\"p\\" textIndent=\\"0\\\" marginLeft=\\"2\\\"><! [CDATA[8] 피부 및 피하조직]]></PARAGRAPH>\r\n <PARAGRAPH tagName=\\"p\\" textIndent=\\"\\\" marginLeft=\\"\\\"><! [CDATA[ - 가려움, 두드러기, 발진, ]]></PARAGRAPH>\r\n <PARAGRAPH tagName=\\"p\\" textIndent=\\"\\\" marginLeft=\\"\\\"><! [CDATA[ - 물집피부염, 다형홍반, 박탈피부염]]></PARAGRAPH>\r\n <PARAGRAPH tagName=\\"p\\" textIndent=\\"\\\" marginLeft=\\"\\\"><! [CDATA[ - 스티븐스-존슨증후군, 독성표피괴사용해]]></PARAGRAPH>\r\n <PARAGRAPH tagName=\\"p\\" textIndent=\\"\\\" marginLeft=\\"\\\"><! [CDATA[ - 유사천포창, 급성전신발진농포증]]></PARAGRAPH>\r\n <PARAGRAPH tagName=\\"p\\" textIndent=\\"\\\" marginLeft=\\"\\\"><! [CDATA[ - 자색반, 광과민반응]]></PARAGRAPH>\r\n <PARAGRAPH tagName=\\"p\\" textIndent=\\"\\\" marginLeft=\\"\\\"><! [CDATA[ - 호산구증가증과 전신증상을 동반한 약물성발진(Drug Rash with Eosinophilia and Systemic Symptoms, DRESS)]]></PARAGRAPH>\r\n <PARAGRAPH tagName=\\"p\\" textIndent=\\"\\\" marginLeft=\\"2\\\"><! [CDATA[9] 면역계]]></PARAGRAPH>\r\n <PARAGRAPH tagName=\\"p\\" textIndent=\\"\\\" marginLeft=\\"\\\"><! [CDATA[ - 아나필락시스 반응, 아나필락시양 반응(예. 쇼크)]]></PARAGRAPH>\r\n <PARAGRAPH tagName=\\"p\\" textIndent=\\"\\\" marginLeft=\\"\\\"><! [CDATA[ - 전신 홍반 루프스 악화 또는 활성화]]></PARAGRAPH>\r\n <PARAGRAPH tagName=\\"p\\" textIndent=\\"0\\\" marginLeft=\\"2\\\"><! [CDATA[10] 신경계]]></PARAGRAPH>\r\n <PARAGRAPH tagName=\\"p\\" textIndent=\\"\\\" marginLeft=\\"\\\"><! [CDATA[ - 감각이상]]></PARAGRAPH>\r\n <PARAGRAPH tagName=\\"p\\" textIndent=\\"\\\" marginLeft=\\"\\\"><! [CDATA[ - 간성뇌병증(간세포의 기능저하 환자)]]></PARAGRAPH>\r\n <PARAGRAPH tagName=\\"p\\" textIndent=\\"\\\" marginLeft=\\"\\\"><! [CDATA[ - 집중력 및 반응도 저하]]></PARAGRAPH>\r\n <PARAGRAPH tagName=\\"p\\" textIndent=\\"\\\" marginLeft=\\"\\\"><! [CDATA[ - 혼돈, 집중력, 두중감, 두통, 어지러움, 졸림, 쇠약, 실신 또는 의식소실]]></PARAGRAPH>\r\n <PARAGRAPH tagName=\\"p\\" textIndent=\\"0\\\" marginLeft=\\"2\\\"><! [CDATA[11] 혈액 및 림프계]]></PARAGRAPH>\r\n <PARAGRAPH tagName=\\"p\\" textIndent=\\"\\\" marginLeft=\\"\\\"><! [CDATA[ - 혈소판감소증, 백혈구감소증, 과립구감소, 무과립구증, 호산구 증가증]]></PARAGRAPH>\r\n <PARAGRAPH tagName=\\"p\\" textIndent=\\"\\\" marginLeft=\\"\\\"><! [CDATA[ - 빈혈, 재생불량성 빈혈, 용혈성 빈혈]]></PARAGRAPH>\r\n <PARAGRAPH tagName=\\"p\\" textIndent=\\"\\\" marginLeft=\\"\\\"><! [CDATA[ - 혈액농축]]></PARAGRAPH>\r\n <PARAGRAPH tagName=\\"p\\" textIndent=\\"0\\\" marginLeft=\\"2\\\"><! [CDATA[12] 근골격계]]></PARAGRAPH>\r\n <PARAGRAPH tagName=\\"p\\" textIndent=\\"\\\" marginLeft=\\"\\\"><! [CDATA[ - 근육경련, 강직, 근무력]]></PARAGRAPH>\r\n <PARAGRAPH tagName=\\"p\\" textIndent=\\"\\\" marginLeft=\\"\\\"><! [CDATA[ - 횡문근융해증이 보고된 바 있으며, 이는 종종 심한 저칼륨혈증에서 발생 한다.]]></PARAGRAPH>\r\n <PARAGRAPH tagName=\\"p\\" textIndent=\\"0\\\" marginLeft=\\"2\\\"><! [CDATA[13] 선천성 내지 유전성]]></PARAGRAPH>\r\n <PARAGRAPH tagName=\\"p\\" textIndent=\\"\\\" marginLeft=\\"\\\"><! [CDATA[ - 조산아에게 생후 첫 주에 투여 시 태고난 동맥관열림증 유지 위험 증가]]></PARAGRAPH>\r\n <PARAGRAPH tagName=\\"p\\" textIndent=\\"0\\\" marginLeft=\\"2\\\"><! [CDATA[14] 투여 부위 및 일반]]></PARAGRAPH>\r\n <PARAGRAPH tagName=\\"p\\" textIndent=\\"\\\" marginLeft=\\"\\\"><! [CDATA[ - 근육내 주사 시 통증 등의 국소반응]]></PARAGRAPH>\r\n <PARAGRAPH tagName=\\"p\\" textIndent=\\"\\\" marginLeft=\\"\\\"><! [CDATA[ - 발열]]></PARAGRAPH>\r\n <PARAGRAPH tagName=\\"p\\" textIndent=\\"\\\" marginLeft=\\"\\\"><! [CDATA[ - 무력감, 권태감]]></PARAGRAPH>\r\n</ARTICLE>\r\n <ARTICLE title=\\"5. 일반적 주의\\\">\r\n <PARAGRAPH tagName=\\"p\\" textIndent=\\"\\\" marginLeft=\\"\\\"><! [CDATA[1] 이 약 투여시 혈청내 낫트륨, 칼륨 및 크레아티닌을 정기적으로 모니터링 하여야 하며, 노باء출이 원활히 이루어져야 한다.]]></PARAGRAPH>\r\n <PARAGRAPH tagName=\\"p\\" textIndent=\\"\\\" marginLeft=\\"\\\"><! [CDATA[2] 이 약의 이뇨작용은 급격히 나타날 수 있으므로 전해질평형실조, 탈수(예, 구토, 설사, 심한 발한)에 특히 주의하고 저용량에서 투여를 시작하여 천천히 증량한다.]]></PARAGRAPH>\r\n <PARAGRAPH tagName=\\"p\\" textIndent=\\"\\\" marginLeft=\\"\\\"><! [CDATA[3] 이 약을 연용하는 경우에는 전해질평형 실조가 나타날 수 있으므로 정기적으로 검사한다.]]></PARAGRAPH>\r\n <PARAGRAPH tagName=\\"p\\" textIndent=\\"\\\" marginLeft=\\"\\\"><! [CDATA[4] 혈압강하작용에 의한 어지러움 등 이 약의 이상반응에 의해 집중하거나 반응하는 능력이 손상될 수 있으므로 고소작업이나 자동차운전 등 위험이 수반되는 기계조작을 하지 않도록 주의한다.]></PARAGRAPH>\r\n </ARTICLE>\r\n <ARTICLE title=\\"6. 상호작용\\\">\r\n <PARAGRAPH tagName=\\"p\\" textIndent=\\"\\\" marginLeft=\\"\\\"><! [CDATA[1] 병용투여가 권장되지 않는 약물]]></PARAGRAPH>\r\n <PARAGRAPH tagName=\\"p\\" textIndent=\\"\\\" marginLeft=\\"\\\"><! [CDATA[① 이 약과 테르페나딘의 병용투여시 QT연장, 심실성 부정맥이 발생되었다는 보고가 있으므로 병용투여 하지 않는다. 또한 이 약과 아스테미졸의 병용투여시 QT 연장, 심실성 부정맥을 일으킬 수 있으므로 병용투여 하지 않는다.]]></PARAGRAPH>\r\n <PARAGRAPH tagName=\\"p\\" textIndent=\\"\\\" marginLeft=\\"\\\"><! [CDATA[② 클로랄하이드레이트를 투약한 후 24시간 이내에 이 약을 정맥 주사하는 경우 드물게 흉조, 갑작스러운 발한증상, 안절부절증, 오심, 혈압상승 또는 빈맥이 나타날 수 있으므로 병용투여는 권장되지 않는다.]]></PARAGRAPH>\r\n <PARAGRAPH tagName=\\"p\\" textIndent=\\"\\\" marginLeft=\\"\\\"><! [CDATA[③ 이 약은 아미노글리코사이드와 다른 이독성 약물의 이독성 유발을 증가시킬 수 있고 비가역적인 손상을 줄 수 있으므로 의학적인 이유로 꼭 필요할 때만 이 약과 병용한다.]]></PARAGRAPH>\r\n <PARAGRAPH tagName=\\"p\\" textIndent=\\"\\\" marginLeft=\\"\\\"><! [CDATA[2] 병용투여 시 주의를 요하는 약물]]></PARAGRAPH>\r\n </ARTICLE>

시스플라틴과 병용투여시 청각장애 등 이독성이 증가될 수 있다. 게다가 시스플라틴을 투여하는 동안에 강제적인 배뇨를 위해 이 약을 투여할 경우 저용량(예, 정상적인 신기능을 가진 환자에게 이 약 40mg에 해당하는 용량)을 사용하지 않고, 환자가 신체내로 유입되는 수분의 양이 신체에서 빠져나가는 양보다 많은 상태(positive fluid balance)일 때에는 시스플라틴의 신독성이 증가될 수 있다.]]></PARAGRAPH>\r\n<PARAGRAPH tagName=\\"p\\" textIndent=\\"\\\" marginLeft=\\"\\\"><![CDATA[② 수크랄페йт은 소장에서 이 약의 흡수를 저하시켜 그 작용을 약화시킬 수 있으므로 수크랄페йт와 함께 병용투여하는 경우에는 반드시 2시간 이상의 간격을 두어야 한다.]]></PARAGRAPH>\r\n<PARAGRAPH tagName=\\"p\\" textIndent=\\"\\\" marginLeft=\\"\\\"><![CDATA[③ 이 약은 리튬염의 배설을 감소시켜 혈청내 리튬수치를 증가시킬 수 있고 그로인해 심독성 및 신경독성 같은 리튬 독성을 증가시킬 수 있다. 그러므로 이 약과 리튬염을 병용투여하는 경우에는 리튬수치를 주의깊게 모니터링해야 한다.]]></PARAGRAPH>\r\n<PARAGRAPH tagName=\\"p\\" textIndent=\\"\\\" marginLeft=\\"\\\"><![CDATA[④ 이뇨제를 투여하고 있는 환자는, 특히 ACE 저해제 또는 안지오텐신 II 수용체 길항제를 처음 투여받거나 처음으로 용량을 증가시키는 경우, 심각한 저혈압 및 신부전을 포함한 신기능 악화가 나타날 수 있다. 그러므로 ACE 저해제 또는 안지오텐신 II 수용체 길항제를 처음 투여받거나 처음으로 용량을 증가시키기 전 3일 동안은 이 약의 투여를 중단하거나 적어도 투여량을 감소시켜야 한다.]]></PARAGRAPH>\r\n<PARAGRAPH tagName=\\"p\\" textIndent=\\"\\\" marginLeft=\\"\\\"><![CDATA[⑤ 리스트페리돈 : 이 약 또는 그 복합제 또는 다른 이뇨제와 병용 투여 시 주의를 기울이고 이런 병용요법을 실시하기 전에 위험성 대비 유익성에 대해 고려되어야 한다(3. 다음 환자에는 신중히 투여할 것 항 참고.).]]></PARAGRAPH>\r\n<PARAGRAPH tagName=\\"p\\" textIndent=\\"\\\" marginLeft=\\"\\\"><![CDATA[⑥ 레보티록신: 푸로세미드 고용량은 갑상선 호르몬이 수송 단백질에 결합하는 것을 저해할 수 있어 유리된 갑상선 호르몬을 일시적으로 증가시켜 전체 갑상선 호르몬 양을 감소시킨다. 갑상선 호르몬 수치를 모니터해야 한다.]]></PARAGRAPH>\r\n<PARAGRAPH tagName=\\"p\\" textIndent=\\"\\\" marginLeft=\\"\\\"><![CDATA[⑦ 병용투여 시 고려할 사항]]></PARAGRAPH>\r\n<PARAGRAPH tagName=\\"p\\" textIndent=\\"\\\" marginLeft=\\"\\\"><![CDATA[⑧ 아세틸살리실산을 포함하여 비스테로이드 성 소염진통제를 이 약과 병용투여시 이 약의 효과를 감소시킬 수 있다. 탈수증이나 혈액량감소증이 있는 환자에서 비스테로이드 성 소염진통제는 급성 신부전을 일으킬 수 있다. 살리실산의 독성이 이 약에 의해 증가될 수 있다.]]></PARAGRAPH>\r\n<PARAGRAPH tagName=\\"p\\" textIndent=\\"\\\" marginLeft=\\"\\\"><![CDATA[⑨ 페니토인과 병용투여에 의해 이 약의 효과가 약화될 수 있다.]]></PARAGRAPH>\r\n<PARAGRAPH tagName=\\"p\\" textIndent=\\"\\\" marginLeft=\\"\\\"><![CDATA[⑩ 코르티코스테로이드, 카르베녹솔론, 암포테리신 B, 많은 양의 감초, 장기간의 하제 복용은 저칼륨혈증의 위험을 높일 수 있다.]]></PARAGRAPH>\r\n<PARAGRAPH tagName=\\"p\\" textIndent=\\"\\\" marginLeft=\\"\\\"><![CDATA[⑪ 이 약에 의한 전해질장애는(예. 저칼륨혈증, 저마그네슘혈증) 특정한 다른 약물의 독성을 증가시킬 수 있다.(예. 디기탈리스 제제, QT 간격 연장을 일으키는 약물들)]]></PARAGRAPH>\r\n<PARAGRAPH tagName=\\"p\\" textIndent=\\"\\\" marginLeft=\\"\\\"><![CDATA[⑫ 다른 혈압강하제, 이뇨제, 혈압을 저하시킬 수 있는 약물을 투여받고 있는 환자에게 이 약을 병용투여 하는 경우에는 심각한 혈압저하를 일으킬 수 있음을 예측하여야 한다.]]></PARAGRAPH>\r\n<PARAGRAPH tagName=\\"p\\" textIndent=\\"\\\" marginLeft=\\"\\\"><![CDATA[⑬ 이 약과 같이 주로 세뇨관분비를 하는 프로베니시드, 메토트렉세이트 및 기타 약물은 이 약의 효과를 감소시킬 수 있다. 반대로 이 약은 이러한 약물의 신장 배설을 감소시킬 수 있다. 고용량 투여(특히 이 약과 다른 약물 모두 고용량 투여)하는 경우 혈청농도를 증가시켜 이 약 또는 병용약물의 이상반응을 증가시킬 수 있다.]]></PARAGRAPH>\r\n<PARAGRAPH tagName=\\"p\\" textIndent=\\"\\\" marginLeft=\\"\\\"><![CDATA[⑭ 혈당강하제와 혈압증가 교감신경유사작용약물(예. 에피네프린, 노르에피네프린)의 효과가 감소할 수 있다. 큐라레 계열의 근이완제나 테오필린의 효과가 증가될 수 있다.]]></PARAGRAPH>\r\n<PARAGRAPH tagName=\\"p\\" textIndent=\\"\\\" marginLeft=\\"\\\"><![CDATA[⑮ 세팔로스포린계, 아미노글리코사이드계 항생물질 등을 포함하는 신독성약물의 신장에 대한 유해작용이 이 약에 의해 증가될 수 있다.]]></PARAGRAPH>\r\n<PARAGRAPH tagName=\\"p\\" textIndent=\\"\\\" marginLeft=\\"\\\"><![CDATA[⑯ 이 약과 특정 세팔로스포린 제제의 고용량을 병용하는 환자에서 신기능 부전이 나타날 수 있다.]]></PARAGRAPH>\r\n<PARAGRAPH tagName=\\"p\\" textIndent=\\"\\\" marginLeft=\\"\\\"><![CDATA[⑰ 이 약과 사이클로스포린 A의 병용투여 시 이 약에 의해 유도된 고요산혈증에 의해 이차적으로 생성되는 통풍성 관절염의 위험뿐 아니라, 사이클로스포린에 의한 신장 요산염 배설 손상에 대한 위험이 증가한다.]]></PARAGRAPH>\r\n<PARAGRAPH tagName=\\"p\\" textIndent=\\"\\\" marginLeft=\\"\\\"><![CDATA[⑱ 방사성 조영제 투여 전 정맥으로 수액보충만을 받은 경우에 비해 방사성 조영제로 인한 신장병증의 위험이 있는 환자들에게 이 약을 투여한 경우, 방사성 조영제 투여 후의 신기능 악화가 더 흔하게 나타났다.]]></PARAGRAPH>\r\n<PARAGRAPH tagName=\\"p\\" textIndent=\\"\\\" marginLeft=\\"\\\"><![CDATA[⑲ 메트포르민에 의한 젓산혈증의 위험이 있으므로 혈중 크레아티닌치가 남성 1.5ml/dl이상, 여성 1.2ml/dl이상일 경우에는 메트포르민과 이 약을 병용투여하지 않는다.]]></PARAGRAPH>\r\n<PARAGRAPH tagName=\\"p\\" textIndent=\\"\\\" marginLeft=\\"\\\"><![CDATA[⑳ 이뇨제에 의한 체액 감소환자에게 요오드 함유물질을 병용투여하는 경우에는 이 약의 투여 전에 수분을 공급한다.]]></PARAGRAPH>\r\n<PARAGRAPH tagName=\\"p\\" textIndent=\\"\\\" marginLeft=\\"\\\"><![CDATA[㉑ 제산제(인산알루미늄)와 병용투여하는 경우에는 이뇨제의 흡수가 감소될 수 있으므로 이뇨제와 투여간격을 두고 제산제를 복용한다.]]></PARAGRAPH>\r\n</ARTICLE>\r\n<ARTICLE title=\\"7. 일부 및 수유부에 대한 투여\"\>\r\n<PARAGRAPH tagName=\\"p\\" textIndent=\\"\\\" marginLeft=\\"\\\"><![CDATA[1] 이 약은 태반을 통과한다. 의학적으로 꼭 필요한 경우를 제외하고 임신 중에 투여해서는 안 된다. 임신 중 투여 시에는 태아에 대한 모니터링이 요구된다.]]></PARAGRAPH>\r\n<PARAGRAPH tagName=\\"p\\" textIndent=\\"\\\" marginLeft=\\"\\\"><![CDATA[2] 이 약은 모유로 분비되고 수유를 방해할 수 있다. 이 약을 복용 시 모유 수유해서는 안된다.]]></PARAGRAPH>\r\n</ARTICLE>\r\n<ARTICLE title=\\"8. 소아에 대한 투여\"\>\r\n<PARAGRAPH tagName=\\"p\\" textIndent=\\"\\\" marginLeft=\\"\\\"><![CDATA[1] 조산아에서는 신석회화증 또는 신결석증이 나타날 수 있으므로 신중히 투여한다. 태어난지 일주일 이내의 미숙아에게 이 약을 투여하면 동맥관열림증의 위험이 증가될 수 있다.]]></PARAGRAPH>\r\n<PARAGRAPH tagName=\\"p\\" textIndent=\\"\\\" marginLeft=\\"\\\"><![CDATA[2] 영아에서는 전해질평형실조가 나타날 수 있으므로 신중히 투여한다.]]></PARAGRAPH>\r\n</ARTICLE>\r\n<ARTICLE title=\\"9. 고령자에 대한 투여\"\>\r\n<PARAGRAPH tagName=\\"p\\" textIndent=\\"\\\" marginLeft=\\"\\\"><![CDATA[고령자에는 다음 사항을 주의하여 저용량에서 투여를 시작하는 등 환자의 상태를 관찰하면서 신중히 투여한다.]]></PARAGRAPH>\r\n<PARAGRAPH tagName=\\"p\\" textIndent=\\"\\\" marginLeft=\\"\\\"><![CDATA[1] 고령자에서의 급격한 이뇨는 혈장량의 감소를 초래하므로 탈수, 저혈압 등에 의한 기립성조절장애, 어지러움, 실신 등이 나타날 수 있다.]]></PARAGRAPH>\r\n<PARAGRAPH tagName=\\"p\\" textIndent=\\"\\\" marginLeft=\\"\\\">

textIndent=\\" marginLeft=\\"><![CDATA[2] 특히 심질환 환자 중 부종이 있는 고령자에서의 급격한 이뇨는 급속한 혈장량감소 · 혈액농축을 초래하여 뇌경색 등의 혈전색전증이 나타날 수 있다.]]></PARAGRAPH>\r\n <PARAGRAPH tagName=\\"p\\" textIndent=\\" marginLeft=\\"><![CDATA[3] 일반적으로 고령자에서의 과도한 혈압강하는 바람직하지 않다.(뇌경색이 나타날 수 있다.)]]></PARAGRAPH>\r\n <PARAGRAPH tagName=\\"p\\" textIndent=\\" marginLeft=\\"><![CDATA[4] 고령자에서는 저나트륨혈증, 저칼륨혈증이 나타날 수 있다.]]></PARAGRAPH>\r\n</ARTICLE>\r\n <ARTICLE title=\\"10. 적용상의 주의\\">\r\n <PARAGRAPH tagName=\\"p\\" textIndent=\\" marginLeft=\\"><![CDATA[1] 정맥주사하는 경우 천천히 투여하며 특히 대량투여할 필요가 있는 경우 매분 4mg 이하의 속도로 투여한다.(대량을 급속히 정맥주사하는 경우 난청이 나타나기 쉽다.)]]></PARAGRAPH>\r\n<PARAGRAPH tagName=\\"p\\" textIndent=\\" marginLeft=\\"><![CDATA[2] 정맥주사하는 경우 투여 후 투여부위의 신경마비 경결 등이 나타날 수 있으므로 주의한다.(특히 영 · 유아, 소아, 고령자, 쇠약자)]]></PARAGRAPH>\r\n<PARAGRAPH tagName=\\"p\\" textIndent=\\" marginLeft=\\"><![CDATA[3] 이 약은 다른 약물과 같은 주사기 내에 혼합되어서는 안된다.]]></PARAGRAPH>\r\n <PARAGRAPH tagName=\\"p\\" textIndent=\\" marginLeft=\\"><![CDATA[4] 이 약은 pH 9이며 완충력이 없으므로, pH 7 이하에서는 이 약의 주성분이 침전될 수 있다. 이 약을 희석하는 경우에는 희석된 약액이 중성~약알칼리성이 되도록 주의한다.]]></PARAGRAPH>\r\n <PARAGRAPH tagName=\\"p\\" textIndent=\\" marginLeft=\\"><![CDATA[5] 희석액으로는 생리식염액이 적당하며, 희석된 약액은 가능한 빨리 사용해야 한다.]]></PARAGRAPH>\r\n <PARAGRAPH tagName=\\"p\\" textIndent=\\" marginLeft=\\"><![CDATA[6] 야간에 휴식이 필요한 환자는 야간에 배뇨를 피하기 위하여 이 약을 오전중에 투여하는 것이 바람직하다.]]></PARAGRAPH>\r\n <ARTICLE title=\\"11. 과량투여시의 처치\\">\r\n <PARAGRAPH tagName=\\"p\\" textIndent=\\" marginLeft=\\"><![CDATA[1] 징후 및 증상]]></PARAGRAPH>\r\n<PARAGRAPH tagName=\\"p\\" textIndent=\\" marginLeft=\\"><![CDATA[2] 급성 또는 만성 과량투여시의 임상적 징후로는 일차적으로 전해질과 체액손실 정도에 따라서 혈액량 감소, 탈수, 혈액농축, 부정맥(방실 차단 및 심실 세동 포함) 등이 나타난다. 또한 이러한 장애의 증상으로는 쇼크로 진행될 수 있는 심각한 저혈압, 급성신부전, 혈전증, 섬망증, 이완마비, 무감동 및 혼돈 등이 있다.]]></PARAGRAPH>\r\n <PARAGRAPH tagName=\\"p\\" textIndent=\\" marginLeft=\\"><![CDATA[3] 처치]]></PARAGRAPH>\r\n <PARAGRAPH tagName=\\"p\\" textIndent=\\" marginLeft=\\"><![CDATA[4] 특별한 해독제는 알려져 있지 않다. 만약 이 약의 과량복용이 막 발생했다면, 즉시 위 세척을 하거나 약용단 등을 이용하여 흡수를 감소시키는 등의 조치를 통하여 이 약의 주성분이 더 이상 전신으로 흡수되는 것을 막을 수 있다. 전해질이나 체액의 평형 실조는 반드시 교정되어야 한다. 전해질이나 체액손실로 인한 심각한 합병증 등을 치료하고 예방하는 것과 함께, 이러한 교정 작업은 집중적인 의학적인 모니터링과 치료수단을 필요로 할 수 있다.]]></PARAGRAPH>\r\n </ARTICLE>\r\n</SECTION>\r\n</DOC>,  
"PN\_DOC\_DATA": null,  
"MAIN\_ITEM\_INGR": "[M040715]푸로세미드",  
"INGR\_NAME": "[M040305]수산화나트륨 | [M040426]염화나트륨 | [M040534]주사용수"  
},  
{  
"ITEM\_SEQ": "196400037",  
"ITEM\_NAME": "라식스정(푸로세미드)",  
"ENTP\_NAME": "(주)한독",  
"ITEM\_PERMIT\_DATE": "19640630",  
"CNSGN\_MANUF": null,  
"ETC\_OTC\_CODE": "전문의약품",  
"CHART": "백색 원형 정제임.",  
"BAR\_CODE": "8806521002002,8806521002019,8806521002026,8806521002033,8806521002040,8806521002057,8806521002064,8806521002071,8806521002088",  
"MATERIAL\_NAME": "총량 : 이 약 1정(160mg) 중|성분명 : 푸로세미드|분량 : 40|단위 : 밀리그램|규격 : EP|성분정보 : |비고 :",  
"EE\_DOC\_ID": "https://nedrug.mfds.go.kr/pbp/cmn/pdfDownload/196400037/EE",  
"UD\_DOC\_ID": "https://nedrug.mfds.go.kr/pbp/cmn/pdfDownload/196400037/UD",  
"NB\_DOC\_ID": "https://nedrug.mfds.go.kr/pbp/cmn/pdfDownload/196400037/NB",  
"INSERT\_FILE": "",  
"STORAGE\_METHOD": "밀폐용기, 실온보관, 차광",  
"VALID\_TERM": "제조일로부터 60 개월",  
"REEXAM\_TARGET": null,  
"REEXAM\_DATE": null,  
"PACK\_UNIT": "90정/상자[15정/PTP X6],100정/상자[10정/PTP x10],500정/병",  
"EDI\_CODE": null,  
"DOC\_TEXT": "",  
"PERMIT\_KIND\_NAME": "허가",  
"ENTP\_NO": "1374",  
"MAKE\_MATERIAL\_FLAG": null,  
"NEWDRUG\_CLASS\_NAME": "",  
"INDUTY\_TYPE": "의약품",  
"CANCEL\_DATE": null,  
"CANCEL\_NAME": "정상",  
"CHANGE\_DATE": "20191231",  
"NARCOTIC\_KIND\_CODE": null,

"GBN\_NAME": "사용상주의사항변경(부작용포함), 2019-12-31/사용상주의사항변경(부작용포함), 2018-01-30/사용상주의사항변경(부작용포함), 2017-03-06/사용상주의사항변경(부작용포함), 2014-05-13/사용상주의사항변경(부작용포함), 2012-02-03/사용상주의사항변경(부작용포함), 2010-06-25/사용상주의사항변경(부작용포함), 2008-01-31/사용상주의사항변경(부작용포함), 1998-01-09/사용상주의사항변경(부작용포함), 1996-01-01/용법용량변경, 1996-01-01/효능효과변경, 1996-01-01",  
"TOTAL\_CONTENT": "이 약 1정(160mg) 중",  
"EE\_DOC\_DATA": "<DOC title=\"효능효과\" type=\"EE\">\r\n<SECTION title=\"\">\r\n<ARTICLE title=\"(경구 : 정제)\">\r\n<PARAGRAPH tagName=\"p\" textIndent=\"\" marginLeft=\"\"><! [CDATA[고혈압(본태성, 신성 등), 심성부종(울혈성심부전), 신성부종, 간성부종(복수), 말초혈관성부종]]></PARAGRAPH>\r\n</ARTICLE>\r\n<ARTICLE title=\"(주사제)\">\r\n<PARAGRAPH tagName=\"p\" textIndent=\"\" marginLeft=\"\"><! [CDATA[고혈압(본태성, 신성 등), 심성부종(울혈성심부전), 신성부종, 간성부종(복수), 급성폐부종]]></PARAGRAPH>\r\n</ARTICLE>\r\n</SECTION>\r\n</DOC>",  
"UD\_DOC\_DATA": "<DOC title=\"용법용량\" type=\"UD\">\r\n<SECTION title=\"\">\r\n<ARTICLE title=\"(경구 : 정제)\">\r\n<PARAGRAPH tagName=\"p\" textIndent=\"0\" marginLeft=\"2\"><! [CDATA[1. 성인 : 푸로세미드로서 1일 1회 20-80mg을 연일 또는 격일 경구투여한다. 충분한 효과가 나타나지 않을 경우 6-8시간마다 20-40mg씩 증량하여 1일 1-2회 투여한다. 심한 경우 1일 600mg까지 투여할 수 있다. 고혈압에는 1일 80mg을 2회 분할투여한다. 충분한 효과가 나타나지 않을 경우에는 다른 혈압강하제(레세르핀등)와 병용투여한다.]></PARAGRAPH>\r\n<PARAGRAPH tagName=\"p\" textIndent=\"0\" marginLeft=\"2\"><! [CDATA[2. 소아 : 이 약으로서 체중 kg당 2mg을 투여한다. 충분한 효과가 나타나지 않을 경우에는 6-8시간마다 체중 kg당 1-2mg을 증량한다.]></PARAGRAPH>\r\n<PARAGRAPH tagName=\"p\" textIndent=\"0\" marginLeft=\"1\"><! [CDATA[연령, 증상에 따라 적절히 증감한다.]></PARAGRAPH>\r\n</ARTICLE>\r\n<ARTICLE title=\"(주사제)\">\r\n<PARAGRAPH tagName=\"p\" textIndent=\"0\" marginLeft=\"2\"><! [CDATA[1. 성인 : 푸로세미드로서 성인 1일 1회 20-40mg을 정맥 또는 근육에 주사한다. 충분한 효과가 나타나지 않을 경우에는 2시간마다 20mg씩 증량하여 1일 1-2회 주사한다.]></PARAGRAPH>\r\n<PARAGRAPH tagName=\"p\" textIndent=\"0\" marginLeft=\"2\"><! [CDATA[2. 소아 : 체중 kg당 1mg을 정맥 또는 근육 주사한다. 2시간마다 체중 kg당 1mg씩 증량하여 주사한다.]></PARAGRAPH>\r\n<PARAGRAPH tagName=\"p\" textIndent=\"0\" marginLeft=\"1\"><! [CDATA[연령, 증상에 따라 적절히 증감한다.]></PARAGRAPH>\r\n</ARTICLE>\r\n</SECTION>\r\n</DOC>",  
"NB\_DOC\_DATA": "<DOC title=\"사용상의주의사항\" type=\"NB\">\r\n<SECTION title=\"\">\r\n<ARTICLE title=\"1. 경고\">\r\n<PARAGRAPH tagName=\"p\" textIndent=\"\" marginLeft=\"\"><! [CDATA[이 약은 강력한 이뇨제로 과량을 투여할 경우 심각한 수분 및 전해질 결핍이 나타날 수 있다. 그러므로 이 약을 투여하는 경우 정기적인 검사가 필요하며, 개별 환자의 필요에 따라 용량을 적절하게 조절하여야 한다.]></PARAGRAPH>\r\n</ARTICLE>\r\n<ARTICLE title=\"2. 다음 환자에는 투여하지 말 것\">\r\n<PARAGRAPH tagName=\"p\" textIndent=\"\" marginLeft=\"\"><! [CDATA[1] 이 약 및 이 약의 구성성분에 과민증이 있는 환자.]></PARAGRAPH>\r\n<PARAGRAPH tagName=\"p\" textIndent=\"\" marginLeft=\"\"><! [CDATA[설폰아미드계 약물(예, 설폰아미드계 항생제, 설폰요소제)에 알러지가 있는 환자는 이 약과 교차 과민반응이 나타날 수 있다.]></PARAGRAPH>\r\n<PARAGRAPH tagName=\"p\" textIndent=\"\" marginLeft=\"\"><! [CDATA[2] 저혈량증 또는 탈수 환자]]></PARAGRAPH>\r\n<PARAGRAPH tagName=\"p\" textIndent=\"\" marginLeft=\"\"><! [CDATA[3] 무뇨환자 또는 이 약에 반응하지 않는 무뇨성 신부전 환자]]></PARAGRAPH>\r\n<PARAGRAPH tagName=\"p\" textIndent=\"\" marginLeft=\"\"><! [CDATA[4] 신·간돌성물질 중독 결과에 의한 신부전 환자]]></PARAGRAPH>\r\n<PARAGRAPH tagName=\"p\" textIndent=\"\" marginLeft=\"\"><! [CDATA[5] 중증의 저칼륨혈증 환자]]></PARAGRAPH>\r\n<PARAGRAPH tagName=\"p\" textIndent=\"\" marginLeft=\"\"><! [CDATA[6] 중증의 저나트륨혈증 환자]]></PARAGRAPH>\r\n<PARAGRAPH tagName=\"p\" textIndent=\"\" marginLeft=\"\"><! [CDATA[7] 중증의 간장애 환자 (간성 뇌병증과 관련된 혼수상태 또는 전혼수상태의 환자)]]></PARAGRAPH>\r\n<PARAGRAPH tagName=\"p\" textIndent=\"\" marginLeft=\"\"><! [CDATA[8] 임산부]]></PARAGRAPH>\r\n<PARAGRAPH tagName=\"p\" textIndent=\"\" marginLeft=\"\"><! [CDATA[9] 수유부]]></PARAGRAPH>\r\n<PARAGRAPH tagName=\"p\" textIndent=\"\" marginLeft=\"\"><! [CDATA[10] 테르페나딘 또는 아스테미졸을 투여받고 있는 환자]]></PARAGRAPH>\r\n<PARAGRAPH tagName=\"p\" textIndent=\"\" marginLeft=\"\"><! [CDATA[11] 이 약은 유당을 함유하고 있으므로, 갈락토오스 불내성(galactose intolerance), Lapp 유당분해효소 결핍증(Lapp lactase deficiency) 또는 포도당-갈락토오스 흡수장애(glucose-galactose malabsorption) 등의 유전적인 문제가 있는 환자에게는 투여하면 안 된다.]></PARAGRAPH>\r\n</ARTICLE>\r\n<ARTICLE title=\"3. 다음 환자에는 신중히 투여할 것\">\r\n<PARAGRAPH tagName=\"p\" textIndent=\"\" marginLeft=\"\"><! [CDATA[1] 노배출이 부분적으로 폐쇄되어 있는 환자(예. 방광배출질환, 전립선비대 혹은 요도 좁아짐)에서뇨량 증가는 불편을 유발시킬 수 있다. 이런 환자는 특히 치료초기에 주의 깊은 모니터링이 요구된다.]></PARAGRAPH>\r\n<PARAGRAPH tagName=\"p\" textIndent=\"\" marginLeft=\"\"><! [CDATA[2] 이 약의 투여는 정기적인 의학적 관리를 요한다. 다음 환자들은 특별히 주의 깊은 모니터링이 필요하다.]></PARAGRAPH>\r\n<PARAGRAPH tagName=\"p\" textIndent=\"\" marginLeft=\"\"><! [CDATA[- 저혈압 환자]]></PARAGRAPH>\r\n<PARAGRAPH tagName=\"p\" textIndent=\"\" marginLeft=\"\"><! [CDATA[- 심한 관상동맥경화증 또는 뇌동맥경화증 환자(급격한 이뇨가 나타날 경우 급속한 혈장량감소·혈액농축을 일으켜 혈전색전증이 나타날 수 있다.)]]></PARAGRAPH>\r\n<PARAGRAPH tagName=\"p\" textIndent=\"\" marginLeft=\"\"><! [CDATA[- 심각한 혈압저하의 특정 위험이 있는 환자. 예를 들어 심각한 관상동맥 혹은 뇌 혈관 협착]]></PARAGRAPH>\r\n<PARAGRAPH tagName=\"p\" textIndent=\"\" marginLeft=\"\"><! [CDATA[- 잠재적인 혹은 밝혀진 당뇨병 환자]]></PARAGRAPH>\r\n<PARAGRAPH tagName=\"p\" textIndent=\"\" marginLeft=\"\"><! [CDATA[- 통풍 환자]]></PARAGRAPH>\r\n<PARAGRAPH tagName=\"p\" textIndent=\"\" marginLeft=\"\"><! [CDATA[- 진행성 간경변 환자(간성 혼수가 나타날 수 있다.)]]></PARAGRAPH>\r\n<PARAGRAPH tagName=\"p\" textIndent=\"\" marginLeft=\"\"><! [CDATA[- 간질환·간기능장애 환자]]></PARAGRAPH>\r\n<PARAGRAPH tagName=\"p\" textIndent=\"\" marginLeft=\"\"><! [CDATA[- 중증의 신장애 환자]]></PARAGRAPH>\r\n</DOC>

marginLeft="\\"><![CDATA[ - 간신증후군 환자. 예를 들어 심각한 간 질환과 관련된 신장 기능 부전 ]]></PARAGRAPH>\r\n<PARAGRAPH tagName=\"p\" textIndent=\"\" marginLeft=\"\"><![CDATA[ - 저단백혈증 환자. 신증후군과 관련될 수 있다. (이 약의 효과가 악화되고 내이독성 이상반응이 더 심해질 수 있으므로, 주의 깊은 용량 조절이 필요하다.) ]]></PARAGRAPH>\r\n<PARAGRAPH tagName=\"p\" textIndent=\"\" marginLeft=\"\"><![CDATA[ - 조산아 (신석회증 또는 신결석증이 나타날 수 있으므로 신기능을 반드시 모니터링해야 하고 신장 초음파촬영을 실시한다.) ]]></PARAGRAPH>\r\n<PARAGRAPH tagName=\"p\" textIndent=\"\" marginLeft=\"\"><![CDATA[ - 염제한요법 환자]]></PARAGRAPH>\r\n<PARAGRAPH tagName=\"p\" textIndent=\"\" marginLeft=\"\"><![CDATA[3) 이 약의 투여 기간 동안 정기적인 혈중 나트륨, 칼륨, 크레아티닌, 혈당 모니터링이 권장된다. 전해질 불균형이나 심각한 체액손실이 있는 경우(예, 구토, 설사, 심한 발한)에는 특히 면밀한 모니터링이 필요하다. 저혈량증이나 탈수 그리고 심각한 전해질이나 산-염기 장애는 반드시 교정되어야 하며, 일시적으로 약물중단이 필요할 수 있다.]]></PARAGRAPH>\r\n<PARAGRAPH tagName=\"p\" textIndent=\"\" marginLeft=\"\"><![CDATA[4) 치매 노인에 대한 리스페리돈의 위약-대조 임상시험에서, 리스페리돈 단독투여 시 (3.1%; 평균 84세, 70-96세) 혹은, 푸로세미드 단독투여 시 (4.1%; 평균 80세, 67-90세)보다 푸로세미드와 리스페리돈을 병용투여 했을 때 사망률이 높게 나타났다. (7.3%; 평균 89세, 75-97세) 리스페리돈과 다른 이뇨제(주로 저용량의 티아지드계 이뇨제)의 병용에서는 유사한 결과가 나타나지 않았다.]]></PARAGRAPH>\r\n<PARAGRAPH tagName=\"p\" textIndent=\"\" marginLeft=\"\"><![CDATA[5) 전신 홍반 루프스 질환 병력이 있는 환자의 경우 전신 홍반 루프스의 악화 혹은 활성화가 있을 수 있다.]]></PARAGRAPH>\r\n<ARTICLE title=\"4. 이상반응\">\r\n<PARAGRAPH tagName=\"p\" textIndent=\"\" marginLeft=\"\"><![CDATA[1) 대사 및 영양]]></PARAGRAPH>\r\n<PARAGRAPH tagName=\"p\" textIndent=\"\" marginLeft=\"\"><![CDATA[ - 저나트륨혈증, 저염소혈증]]></PARAGRAPH>\r\n<PARAGRAPH tagName=\"p\" textIndent=\"\" marginLeft=\"\"><![CDATA[ - 저칼슘혈증, 저칼슘혈증, 저마그네슘혈증]]></PARAGRAPH>\r\n<PARAGRAPH tagName=\"p\" textIndent=\"\" marginLeft=\"\"><![CDATA[ - 전해질장애(증후성 포함)와 대사성 알칼리증]]></PARAGRAPH>\r\n<PARAGRAPH tagName=\"p\" textIndent=\"\" marginLeft=\"\"><![CDATA[ - 특히 고령자에서 탈수와 저혈량증]]></PARAGRAPH>\r\n<PARAGRAPH tagName=\"p\" textIndent=\"\" marginLeft=\"\"><![CDATA[ - 일시적인 혈중 크레아티닌과 요소 증가]]></PARAGRAPH>\r\n<PARAGRAPH tagName=\"p\" textIndent=\"\" marginLeft=\"\"><![CDATA[ - 혈중 콜레스테롤과 중성지방 증가]]></PARAGRAPH>\r\n<PARAGRAPH tagName=\"p\" textIndent=\"\" marginLeft=\"\"><![CDATA[ - 혈중 요산의 증가와 통풍 발작]]></PARAGRAPH>\r\n<PARAGRAPH tagName=\"p\" textIndent=\"\" marginLeft=\"\"><![CDATA[ - 당내성 손상. 잠재적 당뇨병이 확실한 당뇨병으로 나타날 수 있음.]]></PARAGRAPH>\r\n<PARAGRAPH tagName=\"p\" textIndent=\"\" marginLeft=\"\"><![CDATA[ - Pseudo-Bartter씨 증후군]]></PARAGRAPH>\r\n<PARAGRAPH tagName=\"p\" textIndent=\"\" marginLeft=\"\"><![CDATA[2) 심혈관계]]></PARAGRAPH>\r\n<PARAGRAPH tagName=\"p\" textIndent=\"\" marginLeft=\"\"><![CDATA[ - 부정맥]]></PARAGRAPH>\r\n<PARAGRAPH tagName=\"p\" textIndent=\"\" marginLeft=\"\"><![CDATA[ - 기립성 저혈압을 포함한 저혈압]]></PARAGRAPH>\r\n<PARAGRAPH tagName=\"p\" textIndent=\"\" marginLeft=\"\"><![CDATA[ - 혈전증]]></PARAGRAPH>\r\n<PARAGRAPH tagName=\"p\" textIndent=\"\" marginLeft=\"\"><![CDATA[ - 혈관염]]></PARAGRAPH>\r\n<PARAGRAPH tagName=\"p\" textIndent=\"\" marginLeft=\"\"><![CDATA[3) 신장 및 비뇨기계]]></PARAGRAPH>\r\n<PARAGRAPH tagName=\"p\" textIndent=\"\" marginLeft=\"\"><![CDATA[ - 급성뇨저류 (뇨배출이 부분적으로 폐색된 환자의 경우)]]></PARAGRAPH>\r\n<PARAGRAPH tagName=\"p\" textIndent=\"\" marginLeft=\"\"><![CDATA[ - 간질신장염]]></PARAGRAPH>\r\n<PARAGRAPH tagName=\"p\" textIndent=\"\" marginLeft=\"\"><![CDATA[ - 조산아의 경우 신장석회/신장결석]]></PARAGRAPH>\r\n<PARAGRAPH tagName=\"p\" textIndent=\"\" marginLeft=\"\"><![CDATA[ - BUN과 혈중크레아티닌의 증가]]></PARAGRAPH>\r\n<PARAGRAPH tagName=\"p\" textIndent=\"\" marginLeft=\"\"><![CDATA[ - 소변량 증가]]></PARAGRAPH>\r\n<PARAGRAPH tagName=\"p\" textIndent=\"\" marginLeft=\"\"><![CDATA[ - 뇨중 나트륨 및 염소 증가]]></PARAGRAPH>\r\n<PARAGRAPH tagName=\"p\" textIndent=\"\" marginLeft=\"\"><![CDATA[4) 위장관계]]></PARAGRAPH>\r\n<PARAGRAPH tagName=\"p\" textIndent=\"\" marginLeft=\"\"><![CDATA[ - 구갈, 구역, 구토, 설사]]></PARAGRAPH>\r\n<PARAGRAPH tagName=\"p\" textIndent=\"\" marginLeft=\"\"><![CDATA[ - 급성 췌장염]]></PARAGRAPH>\r\n<PARAGRAPH tagName=\"p\" textIndent=\"\" marginLeft=\"\"><![CDATA[ - 식욕부진]]></PARAGRAPH>\r\n<PARAGRAPH tagName=\"p\" textIndent=\"\" marginLeft=\"\"><![CDATA[5) 간 담도계]]></PARAGRAPH>\r\n<PARAGRAPH tagName=\"p\" textIndent=\"\" marginLeft=\"\"><![CDATA[ - 간내 담즙정체, 간 내 트랜스아미나제 증가]]></PARAGRAPH>\r\n<PARAGRAPH tagName=\"p\" textIndent=\"\" marginLeft=\"\"><![CDATA[ - 황달]]></PARAGRAPH>\r\n<PARAGRAPH tagName=\"p\" textIndent=\"\" marginLeft=\"\"><![CDATA[6) 눈]]></PARAGRAPH>\r\n<PARAGRAPH tagName=\"p\" textIndent=\"\" marginLeft=\"\"><![CDATA[ - 시각 이상]]></PARAGRAPH>\r\n<PARAGRAPH tagName=\"p\" textIndent=\"\" marginLeft=\"\"><![CDATA[7) 귀 및 미로]]></PARAGRAPH>\r\n<PARAGRAPH tagName=\"p\" textIndent=\"\" marginLeft=\"\"><![CDATA[ - 청각장애와 이명(주로 일시적이나 특히 신장질환/ 저단백혈증 (예, 신증후군) 환자나 정맥투여로 약물이 너무 빠르게 투여되었을 경우)]]></PARAGRAPH>\r\n<PARAGRAPH tagName=\"p\" textIndent=\"\" marginLeft=\"\"><![CDATA[ - 난청]]></PARAGRAPH>\r\n<PARAGRAPH tagName=\"p\" textIndent=\"\" marginLeft=\"\"><![CDATA[8) 피부 및 피하조직]]></PARAGRAPH>\r\n<PARAGRAPH tagName=\"p\" textIndent=\"\" marginLeft=\"\"><![CDATA[ - 가려움, 두드러기, 발진, ]]></PARAGRAPH>\r\n<PARAGRAPH tagName=\"p\" textIndent=\"\" marginLeft=\"\"><![CDATA[ - 물집피부염, 다형홍반, 박탈피부염]]></PARAGRAPH>\r\n

<PARAGRAPH tagName=\\"p\\" textIndent=\\"\\\" marginLeft=\\"\\\"><! [CDATA[ - 스티븐스-존슨증후군, 독성표피괴사용  
해]]></PARAGRAPH>\r\n <PARAGRAPH tagName=\\"p\\" textIndent=\\"\\\" marginLeft=\\"\\\"><! [CDATA[ - 유사  
천포창, 급성전신발진농포증]]></PARAGRAPH>\r\n <PARAGRAPH tagName=\\"p\\" textIndent=\\"\\\"  
marginLeft=\\"\\\"><! [CDATA[ - 자색반, 광과민반응]]></PARAGRAPH>\r\n <PARAGRAPH tagName=\\"p\\"  
textIndent=\\"\\\" marginLeft=\\"\\\"><! [CDATA[ - 호산구증가증과 전신증상을 동반한 약물성발진 (Drug Rash with  
Eosinophilia and Systemic Symptoms, DRESS)]]></PARAGRAPH>\r\n <PARAGRAPH tagName=\\"p\\"  
textIndent=\\"\\\" marginLeft=\\"\\\"><! [CDATA[ - 태선모양반응]]></PARAGRAPH>\r\n <PARAGRAPH  
tagName=\\"p\\" textIndent=\\"\\\" marginLeft=\\"\\\"><! [CDATA[9] 면역계]]></PARAGRAPH>\r\n <PARAGRAPH  
tagName=\\"p\\" textIndent=\\"\\\" marginLeft=\\"\\\"><! [CDATA[ - 아나필락시스 반응, 아나필락시양 반응 (예. 쇼크)]]>  
</PARAGRAPH>\r\n <PARAGRAPH tagName=\\"p\\" textIndent=\\"\\\" marginLeft=\\"\\\"><! [CDATA[ - 전신 홍반  
루프스 악화 또는 활성화]]></PARAGRAPH>\r\n <PARAGRAPH tagName=\\"p\\" textIndent=\\"\\\"  
marginLeft=\\"\\\"><! [CDATA[10] 신경계]]></PARAGRAPH>\r\n <PARAGRAPH tagName=\\"p\\"  
textIndent=\\"\\\" marginLeft=\\"\\\"><! [CDATA[ - 감각이상]]></PARAGRAPH>\r\n <PARAGRAPH tagName=\\"p\\"  
textIndent=\\"\\\" marginLeft=\\"\\\"><! [CDATA[ - 간성뇌병증(간세포의 기능저하 환자)]]></PARAGRAPH>\r\n <PARAGRAPH tagName=\\"p\\" textIndent=\\"\\\" marginLeft=\\"\\\"><! [CDATA[ - 집중력 및 반응도 저하]]>  
</PARAGRAPH>\r\n <PARAGRAPH tagName=\\"p\\" textIndent=\\"\\\" marginLeft=\\"\\\"><! [CDATA[ - 혼돈, 현기  
증, 두중감, 어지러움, 졸림, 쇠약, 실신 또는 의식소실]]></PARAGRAPH>\r\n <PARAGRAPH tagName=\\"p\\"  
textIndent=\\"\\\" marginLeft=\\"\\\"><! [CDATA[11] 혈액 및 림프계]]></PARAGRAPH>\r\n <PARAGRAPH  
tagName=\\"p\\" textIndent=\\"\\\" marginLeft=\\"\\\"><! [CDATA[ - 혈소판감소증, 백혈구감소증, 과립구증,  
호산구 증가증]]></PARAGRAPH>\r\n <PARAGRAPH tagName=\\"p\\" textIndent=\\"\\\" marginLeft=\\"\\\"><! [CDATA[ - 빈혈, 재생불량성 빈혈, 용혈성 빈혈]]></PARAGRAPH>\r\n <PARAGRAPH tagName=\\"p\\"  
textIndent=\\"\\\" marginLeft=\\"\\\"><! [CDATA[ - 혈액농축]]></PARAGRAPH>\r\n <PARAGRAPH tagName=\\"p\\"  
textIndent=\\"\\\" marginLeft=\\"\\\"><! [CDATA[12] 근골격계]]></PARAGRAPH>\r\n <PARAGRAPH  
tagName=\\"p\\" textIndent=\\"\\\" marginLeft=\\"\\\"><! [CDATA[ - 근육경련, 강직, 근무력]]></PARAGRAPH>\r\n <PARAGRAPH tagName=\\"p\\" textIndent=\\"\\\" marginLeft=\\"\\\"><! [CDATA[ - 횡문근융해증이 보고된 바 있으며, 이는  
종종 심한 저칼륨혈증에서 발생 한다.]]></PARAGRAPH>\r\n <PARAGRAPH tagName=\\"p\\" textIndent=\\"\\\"  
marginLeft=\\"\\\"><! [CDATA[13] 선천성 내지 유전성]]></PARAGRAPH>\r\n <PARAGRAPH tagName=\\"p\\"  
textIndent=\\"\\\" marginLeft=\\"\\\"><! [CDATA[ - 조산아에게 생후 첫 주에 투여 시 태고난 동맥관열림증의 유지 위험이 증  
가]]></PARAGRAPH>\r\n <PARAGRAPH tagName=\\"p\\" textIndent=\\"\\\" marginLeft=\\"\\\"><! [CDATA[14] 투  
여 부위 및 일반]]></PARAGRAPH>\r\n <PARAGRAPH tagName=\\"p\\" textIndent=\\"\\\" marginLeft=\\"\\\"><! [CDATA[ - 근육내 주사 시 통증 등의 국소반응&nbsp;&nbsp; - 발열&nbsp;&nbsp; - 무력감, 권태감]]>  
</PARAGRAPH>\r\n </ARTICLE>\r\n <ARTICLE title=\\"5. 일반적 주의\\\">\r\n <PARAGRAPH  
tagName=\\"p\\" textIndent=\\"\\\" marginLeft=\\"\\\"><! [CDATA[1] 이 약 투여시 혈청내 나트륨, 칼륨 및 크레아티닌을  
정기적으로 모니터링하여야 하며, 뇨배출이 원활히 이루어져야 한다.]]></PARAGRAPH>\r\n <PARAGRAPH  
tagName=\\"p\\" textIndent=\\"\\\" marginLeft=\\"\\\"><! [CDATA[2] 이 약의 이뇨작용은 급격히 나타날 수 있으므로 전해  
질평형실조, 탈수에 특히 주의하고 저용량에서 투여를 시작하여 천천히 증량한다.]]></PARAGRAPH>\r\n <PARAGRAPH  
tagName=\\"p\\" textIndent=\\"\\\" marginLeft=\\"\\\"><! [CDATA[3] 이 약을 연용하는 경우에는 전해질평형실조가 나타날  
수 있으므로 정기적으로 검사한다.]]></PARAGRAPH>\r\n <PARAGRAPH tagName=\\"p\\" textIndent=\\"\\\"  
marginLeft=\\"\\\"><! [CDATA[4] 혈압강하작용에 의한 어지러움 등 이 약의 이상반응에 의해 집중하거나 반응하는 능력이 손상  
될 수 있으므로 고소작업이나 자동차운전 등 위험이 수반되는 기계조작을 하지 않도록 주의한다.]]></PARAGRAPH>\r\n </ARTICLE>\r\n <ARTICLE title=\\"6. 상호작용\\\">\r\n <PARAGRAPH tagName=\\"p\\" textIndent=\\"\\\"  
marginLeft=\\"\\\"><! [CDATA[6.1 음식]]></PARAGRAPH>\r\n <PARAGRAPH tagName=\\"p\\" textIndent=\\"\\\"  
marginLeft=\\"\\\"><! [CDATA[이 약은 빈 속에 복용할 것이 권장된다.]]></PARAGRAPH>\r\n <PARAGRAPH  
tagName=\\"p\\" textIndent=\\"\\\" marginLeft=\\"\\\"><! [CDATA[6.2 약물]]></PARAGRAPH>\r\n <PARAGRAPH  
tagName=\\"p\\" textIndent=\\"\\\" marginLeft=\\"\\\"><! [CDATA[1] 병용투여가 권장되지 않는 약물]]>  
</PARAGRAPH>\r\n <PARAGRAPH tagName=\\"p\\" textIndent=\\"\\\" marginLeft=\\"\\\"><! [CDATA[① 이 약과  
테르페나딘의 병용투여시 QT연장, 심실성 부정맥이 발생되었다는 보고가 있으므로 병용투여 하지 않는다. 또한 이 약과 아스테미졸  
의 병용투여시 QT 연장, 심실성 부정맥을 일으킬 수 있으므로 병용투여 하지 않는다.]]></PARAGRAPH>\r\n <PARAGRAPH tagName=\\"p\\" textIndent=\\"\\\" marginLeft=\\"\\\"><! [CDATA[② 클로랄하이드레이트를 투약한 후 24  
시간 이내에 이 약을 정맥 주사하는 경우 드물게 혼조, 갑작스러운 발한증상, 안절부절증, 오심, 혈압상승 또는 빈맥이 나타날 수  
있으므로 병용투여는 권장되지 않는다.]]></PARAGRAPH>\r\n <PARAGRAPH tagName=\\"p\\" textIndent=\\"\\\"  
marginLeft=\\"\\\"><! [CDATA[③ 이 약은 아미노글리코사이드와 다른 이독성 약물의 이독성 유발을 증가시킬 수 있고 비가역적  
인 손상을 줄 수 있으므로 의학적인 이유로 꼭 필요할 때만 이 약과 병용한다.]]></PARAGRAPH>\r\n <PARAGRAPH  
tagName=\\"p\\" textIndent=\\"\\\" marginLeft=\\"\\\"><! [CDATA[2] 병용투여 시 주의를 요하는 약물]]>  
</PARAGRAPH>\r\n <PARAGRAPH tagName=\\"p\\" textIndent=\\"\\\" marginLeft=\\"\\\"><! [CDATA[① 이 약은  
시스플라틴과 병용투여시 청각장애 등 이독성이 증가될 수 있다. 게다가 시스플라틴을 투여하는 동안에 강제적인 배뇨를 위해 이 약  
을 투여할 경우 저용량(예, 정상적인 신기능을 가진 환자에게 이 약 40mg에 해당하는 용량)을 사용하지 않고, 환자가 신체내로  
유입되는 수분의 양이 신체에서 빠져나가는 양보다 많은 상태(positive fluid balance)일 때에는 시스플라틴의 신독성이 증가  
될 수 있다.]]></PARAGRAPH>\r\n <PARAGRAPH tagName=\\"p\\" textIndent=\\"\\\" marginLeft=\\"\\\"><! [CDATA[② 수크랄페이트는 소장에서 이 약의 흡수를 저하시켜 그 작용을 약화시킬 수 있으므로 수크랄페이트와 함께 병용투여하는  
경우에는 반드시 2시간 이상의 간격을 두어야 한다.]]></PARAGRAPH>\r\n <PARAGRAPH tagName=\\"p\\"  
textIndent=\\"\\\" marginLeft=\\"\\\"><! [CDATA[③ 이 약은 리튬염의 배설을 감소시켜 혈청내 리튬수치를 증가시킬 수 있  
고 그로인해 심독성 및 신경독성 같은 리튬 독성을 증가시킬 수 있다. 그러므로 이 약과 리튬염을 병용투여하는 경우에는 리튬수치  
를 주의깊게 모니터링해야 한다.]]></PARAGRAPH>\r\n <PARAGRAPH tagName=\\"p\\" textIndent=\\"\\\"  
marginLeft=\\"\\\"><! [CDATA[④ 이뇨제를 투여하고 있는 환자는, 특히 ACE 저해제 또는 안지오텐신 II 수용체 길항제를 처

음 투여받거나 처음으로 용량을 증가시키는 경우, 심각한 저혈압 및 신부전을 포함한 신기능 악화가 나타날 수 있다. 그러므로 ACE 저해제 또는 안지오텐신 II 수용체 길항제를 처음 투여받거나 처음으로 용량을 증가시키기 전 3일 동안은 이 약의 투여를 중단하거나 적어도 투여량을 감소시켜야 한다.]></PARAGRAPH>\r\n <PARAGRAPH tagName=\\"p\\" textIndent=\\"0\\" marginLeft=\\"2\\"><![CDATA[⑥ 리스페리돈 : 이 약 또는 그 복합제 또는 다른 이뇨제와 병용 투여 시 주의를 기울이고 이런 병용요법을 실시하기 전에 위험성 대비 유익성에 대해 고려되어야 한다(3. 다음 환자에는 신중히 투여할 것 항 참고).]]></PARAGRAPH>\r\n <PARAGRAPH tagName=\\"p\\" textIndent=\\"0\\" marginLeft=\\"2\\"><![CDATA[⑥ 레보티록신: 푸로세미드 고용량은 갑상선 호르몬이 수송 단백질에 결합하는 것을 저해할 수 있어 유리된 갑상선 호르몬을 일시적으로 증가 시켜 전체 갑상선 호르몬 양을 감소시킨다. 갑상선 호르몬 수치를 모니터해야 한다.]]></PARAGRAPH>\r\n <PARAGRAPH tagName=\\"p\\" textIndent=\\"0\\" marginLeft=\\"2\\"><![CDATA[③ 병용투여 시 고려할 사항]]></PARAGRAPH>\r\n <PARAGRAPH tagName=\\"p\\" textIndent=\\"0\\" marginLeft=\\"2\\"><![CDATA[① 아세틸 살리실산을 포함하여 비스테로이드성 소염진통제를 이 약과 병용투여시 이 약의 효과를 감소시킬 수 있다. 탈수증이나 혈액량감소증이 있는 환자에서 비스테로이드성 소염진통제는 급성 신부전을 일으킬 수 있다. 살리실산의 독성이 이 약에 의해 증가될 수 있다.]]></PARAGRAPH>\r\n <PARAGRAPH tagName=\\"p\\" textIndent=\\"0\\" marginLeft=\\"2\\"><![CDATA[② 페니토인과 병용투여에 의해 이 약의 효과가 약화될 수 있다.]]></PARAGRAPH>\r\n <PARAGRAPH tagName=\\"p\\" textIndent=\\"0\\" marginLeft=\\"2\\"><![CDATA[③ 코르티코스테로이드, 카르베녹솔론, 암포테리신 B, 많은 양의 감초, 장기간의 하제 복용은 저칼륨혈증의 위험을 높일 수 있다.]]></PARAGRAPH>\r\n <PARAGRAPH tagName=\\"p\\" textIndent=\\"0\\" marginLeft=\\"2\\"><![CDATA[④ 이 약에 의한 전해질장애(예. 저칼륨혈증, 저마그네슘혈증) 특정한 다른 약물의 독성을 증가시킬 수 있다.(예. 디기탈리스 제제, QT 간격 연장을 일으키는 약물들)]]></PARAGRAPH>\r\n <PARAGRAPH tagName=\\"p\\" textIndent=\\"0\\" marginLeft=\\"2\\"><![CDATA[⑤ 다른 혈압강하제, 이뇨제, 혈압을 저하시킬 수 있는 약물을 투여받고 있는 환자에게 이 약을 병용투여 하는 경우에는 심각한 혈압저하를 일으킬 수 있음을 예측하여야 한다.]]></PARAGRAPH>\r\n <PARAGRAPH tagName=\\"p\\" textIndent=\\"0\\" marginLeft=\\"2\\"><![CDATA[⑥ 이 약과 같이 주로 세뇨관분비를 하는 프로베니시드, 메토트렉세이트 및 기타 약물은 이 약의 효과를 감소시킬 수 있다. 반대로 이 약은 이러한 약물의 신장 배설을 감소시킬 수 있다. 고용량 투여(특히 이 약과 다른 약물 모두 고용량 투여)하는 경우 혈청농도를 증가시켜 이 약 또는 병용약물의 이상반응을 증가시킬 수 있다.]]></PARAGRAPH>\r\n <PARAGRAPH tagName=\\"p\\" textIndent=\\"0\\" marginLeft=\\"2\\"><![CDATA[⑦ 혈당강하제와 혈압증가 교감신경유사작용약물(예. 에피네프린, 노르에피네프린)의 효과가 감소할 수 있다. 큐라레 계열의 근이완제나 테오필린의 효과가 증가될 수 있다.]]></PARAGRAPH>\r\n <PARAGRAPH tagName=\\"p\\" textIndent=\\"0\\" marginLeft=\\"2\\"><![CDATA[⑧ 세팔로스포린계, 아미노글리코사이드계 항생물질 등을 포함하는 신독성약물의 신장에 대한 유해작용이 이 약에 의해 증가될 수 있다.]]></PARAGRAPH>\r\n <PARAGRAPH tagName=\\"p\\" textIndent=\\"0\\" marginLeft=\\"2\\"><![CDATA[⑨ 이 약과 특정 세팔로스포린 제제의 고용량을 병용하는 환자에서 신기능 부전이 나타날 수 있다.]]></PARAGRAPH>\r\n <PARAGRAPH tagName=\\"p\\" textIndent=\\"0\\" marginLeft=\\"2\\"><![CDATA[⑩ 이 약과 사이클로스포린 A의 병용투여 시 이 약에 의해 유도된 고요산혈증에 의해 이차적으로 생성되는 통풍성 관절염의 위험뿐 아니라, 사이클로스포린에 의한 신장 요산염 배설 손상에 대한 위험이 증가한다.]]></PARAGRAPH>\r\n <PARAGRAPH tagName=\\"p\\" textIndent=\\"0\\" marginLeft=\\"2\\"><![CDATA[⑪ 방사성 조영제 투여 전 정맥으로 수액보충만을 받은 경우에 비해 방사성 조영제로 인한 신장 병증의 위험이 있는 환자들에게 이 약을 투여한 경우, 방사성 조영제 투여 후의 신기능 악화가 더 흔하게 나타났다.]]></PARAGRAPH>\r\n <PARAGRAPH tagName=\\"p\\" textIndent=\\"0\\" marginLeft=\\"2\\"><![CDATA[⑫ 메트포르민에 의한 젖산혈증의 위험이 있으므로 혈중 크레아티닌치가 남성 1.5ml/dl 이상, 여성 1.2ml/dl 이상일 경우에는 메트포르민과 이 약을 병용투여하지 않는다.]]></PARAGRAPH>\r\n <PARAGRAPH tagName=\\"p\\" textIndent=\\"0\\" marginLeft=\\"2\\"><![CDATA[⑬ 이뇨제에 의한 체액 감소환자에게 요오드 함유물질을 병용투여하는 경우에는 이 약의 투여 전에 수분을 공급한다.]]></PARAGRAPH>\r\n <PARAGRAPH tagName=\\"p\\" textIndent=\\"0\\" marginLeft=\\"2\\"><![CDATA[⑭ 제산제(인산알루미늄)와 병용투여하는 경우에는 이뇨제의 흡수가 감소될 수 있으므로 이뇨제와 투여간격을 두고 제산제를 복용한다.]]></PARAGRAPH>\r\n <ARTICLE title=\\"7. 임부 및 수유부에 대한 투여\"\>\r\n <PARAGRAPH tagName=\\"p\\" textIndent=\\"0\\" marginLeft=\\"2\\"><![CDATA[1] 이 약은 태반을 통과한다. 의학적으로 꼭 필요한 경우를 제외하고 임신 중에 투여해서는 안 된다. 임신 중 투여 시에는 태아에 대한 모니터링이 요구된다.]]></PARAGRAPH>\r\n <PARAGRAPH tagName=\\"p\\" textIndent=\\"0\\" marginLeft=\\"2\\"><![CDATA[2] 이 약은 모유로 분비되고 수유를 방해할 수 있다. 이 약을 복용 시 모유 수유해서는 안된다.]]></PARAGRAPH>\r\n <ARTICLE title=\\"8. 소아에 대한 투여\"\>\r\n <PARAGRAPH tagName=\\"p\\" textIndent=\\"0\\" marginLeft=\\"2\\"><![CDATA[1] 조산아에서는 신석회화증 또는 신결석증이 나타날 수 있으므로 신중히 투여한다. 태어난지 일주일 이내의 미숙아에게 이 약을 투여하면 동맥관열림증의 위험이 증가될 수 있다.]]></PARAGRAPH>\r\n <PARAGRAPH tagName=\\"p\\" textIndent=\\"0\\" marginLeft=\\"2\\"><![CDATA[2] 영아에서는 전해질평형실조가 나타날 수 있으므로 신중히 투여한다.]]></PARAGRAPH>\r\n <ARTICLE title=\\"9. 고령자에 대한 투여\"\>\r\n <PARAGRAPH tagName=\\"p\\" textIndent=\\"0\\" marginLeft=\\"2\\"><![CDATA[고령자에는 다음 사항을 주의하여 저용량에서 투여를 시작하는 등 환자의 상태를 관찰하면서 신중히 투여한다.]]></PARAGRAPH>\r\n <PARAGRAPH tagName=\\"p\\" textIndent=\\"0\\" marginLeft=\\"2\\"><![CDATA[1] 고령자에서의 급격한 이뇨는 혈장량의 감소를 초래하므로 탈수, 저혈압 등에 의한 기립성조절장애, 어지러움, 실신 등이 나타날 수 있다.]]></PARAGRAPH>\r\n <PARAGRAPH tagName=\\"p\\" textIndent=\\"0\\" marginLeft=\\"2\\"><![CDATA[2] 특히 심질환 환자 중 부종이 있는 고령자에서의 급격한 이뇨는 급속한 혈장량감소 · 혈액농축을 초래하여 뇌경색 등의 혈전색전증이 나타날 수 있다.]]></PARAGRAPH>\r\n <PARAGRAPH tagName=\\"p\\" textIndent=\\"0\\" marginLeft=\\"2\\"><![CDATA[3] 일반적으로 고령자에서의 과도한 혈압강하는 바람직하지 않다.(뇌경색이 나타날 수 있다.)]]></PARAGRAPH>\r\n <PARAGRAPH tagName=\\"p\\" textIndent=\\"0\\" marginLeft=\\"2\\"><![CDATA[4] 고령자에서는 저나트륨혈증, 저칼륨혈증이 나타날 수 있다.]]></PARAGRAPH>\r\n <ARTICLE title=\\"10. 과량투여시의 처치\"\>\r\n <PARAGRAPH tagName=\\"p\\" textIndent=\\"0\\" marginLeft=\\"2\\"><![CDATA[1] 징후 및 증상]]></PARAGRAPH>\r\n <PARAGRAPH tagName=\\"p\\" textIndent=\\"0\\" marginLeft=\\"2\\"><![CDATA[급성 또는 만성 과량투여시의 임상적 징후로는 일차적으로 전해질과 체액손실 정도에 따라서 혈액량 감소, 탈수, 혈액농축, 부정맥(방실 차단 및 심실 세동 포함) 등이 나타난다. 또한 이러한 장애의 증상으로는 쇼크로 진행될 수 있는 심각한 저혈압, 급성신부전, 혈전증, 섬망증, 이완마비, 무감동

및 혼돈 등이 있다.] ]></PARAGRAPH>\r\n <PARAGRAPH tagName=\\"p\\" textIndent=\\"\\\" marginLeft=\\"\\\"><! [CDATA[2) 처치]]></PARAGRAPH>\r\n <PARAGRAPH tagName=\\"p\\" textIndent=\\"\\\" marginLeft=\\"\\\"><! [CDATA[특별한 해독제는 알려져 있지 않다. 만약 이 약의 과량복용이 막 발생했다면, 즉시 위 세척을 하거나 약용탄 등을 이용하여 흡수를 감소시키는 등의 조치를 통하여 이 약의 주성분이 더 이상 전신으로 흡수되는 것을 막을 수 있다. 전해질이나 체액의 평형 실조는 반드시 교정되어야 한다. 전해질이나 체액손실로 인한 심각한 합병증 등을 치료하고 예방하는 것과 함께, 이러한 교정 작업은 집중적인 의학적인 모니터링과 치료수단을 필요로 할 수 있다.]]></PARAGRAPH>\r\n </ARTICLE>\r\n<ARTICLE title=\\"11. 적용상의 주의\\"><\r\n <PARAGRAPH tagName=\\"p\\" textIndent=\\"\\\"><![CDATA[야간에 휴식이 필요한 환자는 야간에 배뇨를 피하기 위하여 이 약을 오전중에 투여하는 것이 바람직하다.]]></PARAGRAPH>\r\n </ARTICLE>\r\n <ARTICLE title=\\"12. 보관 및 취급상의 주의사항\\"><\r\n <PARAGRAPH tagName=\\"p\\" textIndent=\\"\\\" marginLeft=\\"\\\"><! [CDATA[1) 어린이의 손이 닿지 않는 곳에 보관할 것]]></PARAGRAPH>\r\n <PARAGRAPH tagName=\\"p\\" textIndent=\\"\\\" marginLeft=\\"\\\"><! [CDATA[2) 다른 용기에 바꾸어 넣는 것은 사고원인이 되거나 품질 유지면에서 바람직하지 않으므로 이를 주의할 것]]></PARAGRAPH>\r\n </ARTICLE>\r\n </SECTION>\r\n </DOC>",

"PN\_DOC\_DATA": null,
"MAIN\_ITEM\_INGR": "[M040715]푸로세미드",
"INGR\_NAME": "[M040450]옥수수전분|[M086809]전호화전분|[M102227]콜로이달실리콘디옥사이드|[M223367]유당수화물|[M223556]스테아르산마그네슘|[M249191]텔크"

}, {
"ITEM\_SEQ": "196400046",
"ITEM\_NAME": "게루삼정",
"ENTP\_NAME": "삼남제약(주)",
"ITEM\_PERMIT\_DATE": "19640424",
"CNSGN\_MANUF": null,
"ETC\_OTC\_CODE": "일반의약품",
"CHART": "흰색의 원형정제",
"BAR\_CODE": "8806537000603,8806537000610,8806537000627",
" MATERIAL\_NAME": "총량 : 1정(430mg) 중|성분명 : 건조수산화알루미늄 결|분량 : 200.0|단위 : 밀리그램|규격 : KP|성분정보 : |비고 : ;총량 : 1정(430mg) 중|성분명 : 침강탄산칼슘|분량 : 100.0|단위 : 밀리그램|규격 : KP|성분정보 : |비고 : ;총량 : 1정(430mg) 중|성분명 : 탄산마그네슘|분량 : 50.0|단위 : 밀리그램|규격 : KP|성분정보 : |비고 : ;총량 : 1정(430mg) 중|성분명 : 탄산수소나트륨|분량 : 50.0|단위 : 밀리그램|규격 : KP|성분정보 : |비고 :",
"EE\_DOC\_ID": "https://nedrug.mfds.go.kr/pbp/cmn/pdfDownload/196400046/EE",
"UD\_DOC\_ID": "https://nedrug.mfds.go.kr/pbp/cmn/pdfDownload/196400046/UD",
"NB\_DOC\_ID": "https://nedrug.mfds.go.kr/pbp/cmn/pdfDownload/196400046/NB",
"INSERT\_FILE": "https://nedrug.mfds.go.kr/pbp/cmn/pdfDownload/196400046/II",
"STORAGE\_METHOD": "기밀용기, 실온(1~30°C)보관",
"VALID\_TERM": "제조일로부터 36 개월",
"REEXAM\_TARGET": null,
"REEXAM\_DATE": null,
"PACK\_UNIT": "",
"EDI\_CODE": null,
"DOC\_TEXT": "",
"PERMIT\_KIND\_NAME": "신고",
"ENTP\_NO": "1307",
"MAKE\_MATERIAL\_FLAG": null,
"NEWDRUG\_CLASS\_NAME": "",
"INDUTY\_TYPE": "의약품",
"CANCEL\_DATE": null,
"CANCEL\_NAME": "정상",
"CHANGE\_DATE": "20191220",
"NARCOTIC\_KIND\_CODE": null,
"GBN\_NAME": "사용상주의사항변경(부작용포함), 2019-12-20/용법용량변경, 2019-12-20/성상변경, 2019-12-20/사용상주의 사항변경(부작용포함), 2014-12-08/용법용량변경, 2014-12-08/효능효과변경, 2014-12-08/저장방법 및 유효기간(사용기간) 변경, 2007-12-31/사용상주의사항변경(부작용포함), 1994-01-01/용법용량변경, 1994-01-01/효능효과변경, 1994-01-01/사용상주의사항변경(부작용포함), 1985-10-18/저장방법 및 유효기간(사용기간)변경, 1985-10-18/용법용량변경, 1985-10-18/효능효과변경, 1985-10-18",
"TOTAL\_CONTENT": "1정(430mg) 중",
"EE\_DOC\_DATA": "<DOC title=\\"효능효과\\\" type=\\"EE\\"><\r\n <SECTION title=\\"\\\">\r\n <ARTICLE title=\\"\\\">\r\n <PARAGRAPH tagName=\\"p\\" textIndent=\\"0\\\" marginLeft=\\"0\\\"><! [CDATA[위산과다, 속쓰림, 위부불쾌감, 위부팽만감, 체함, 구역, 구토, 위통, 심트림.]]></PARAGRAPH>\r\n </ARTICLE>\r\n </SECTION>\r\n </DOC>",

"UD\_DOC\_DATA": "<DOC title=\\"용법용량\\\" type=\\"UD\\"><\r\n <SECTION title=\\"\\\">\r\n <ARTICLE title=\\"\\\">\r\n <PARAGRAPH tagName=\\"p\\" textIndent=\\"\\\" marginLeft=\\"\\\"><! [CDATA[만 15세 이상 및 성인: 1회 2정, 1일 3회]]></PARAGRAPH>\r\n <PARAGRAPH tagName=\\"p\\" textIndent=\\"\\\" marginLeft=\\"\\\"><! [CDATA[만 8세 이상 15세 미만: 1회 1정, 1일 3회]]></PARAGRAPH>\r\n <PARAGRAPH

```
tagName=\\"p\\" textIndent=\\"\\\" marginLeft=\\"\\\"><![CDATA[식간(식사때와 식사때 사이) 및 취침시 복용한다.]]>
```

```
</PARAGRAPH>\r\n      <PARAGRAPH tagName=\\"p\\" textIndent=\\"\\\" marginLeft=\\"\\\"><![CDATA[복용간격은 4시간 이상으로 한다.]]></PARAGRAPH>\r\n      </ARTICLE>\r\n      </SECTION>\r\n</DOC>,
```

```
"NB_DOC_DATA": "<DOC title=\\"사용상의주의사항\\\" type=\\"NB\\\">\r\n      <SECTION title=\\"\\\">\r\n      <ARTICLE title=\\"1. 다음과 같은 사람은 이 약을 복용하지 말 것.\\\">\r\n      <PARAGRAPH tagName=\\"p\\" textIndent=\\"\\\" marginLeft=\\"\\\"><![CDATA[1] 투석요법을 받고 있는 환자]]></PARAGRAPH>\r\n      <PARAGRAPH tagName=\\"p\\" textIndent=\\"\\\" marginLeft=\\"\\\"><![CDATA[2] 만 7세 이하의 어린이]]></PARAGRAPH>\r\n      </ARTICLE>\r\n      <ARTICLE title=\\"2. 이 약을 복용하는 동안 다음의 약을 복용하지 말 것.\\\">\r\n      <PARAGRAPH tagName=\\"p\\" textIndent=\\"\\\" marginLeft=\\"\\\"><![CDATA[1] 테트라사이클린계 항생제]]></PARAGRAPH>\r\n      </ARTICLE>\r\n      <ARTICLE title=\\"3. 다음과 같은 사람은 이 약 복용하기 전에 의사, 치과의사, 약사와 상의할 것.\\\">\r\n      <PARAGRAPH tagName=\\"p\\" textIndent=\\"\\\" marginLeft=\\"\\\"><![CDATA[1] 신장장애]]></PARAGRAPH>\r\n      <PARAGRAPH tagName=\\"p\\" textIndent=\\"\\\" marginLeft=\\"\\\"><![CDATA[2] 다른 약물을 복용하고 있는 사람]]></PARAGRAPH>\r\n      </ARTICLE>\r\n      <ARTICLE title=\\"4. 다음과 같은 사람( 경우) 이 약의 복용을 즉각 중지하고 의사, 치과의사, 약사와 상의할 것. 상담시 이 첨부문서를 소지할 것.\\\">\r\n      <PARAGRAPH tagName=\\"p\\" textIndent=\\"\\\" marginLeft=\\"\\\"><![CDATA[1] 이 약을 복용하는 동안 변비 또는 설사의 증상이 나타날 경우]]></PARAGRAPH>\r\n      <PARAGRAPH tagName=\\"p\\" textIndent=\\"\\\" marginLeft=\\"\\\"><![CDATA[2] 2주정도 투여하여도 증상의 개선이 없을 경우]]></PARAGRAPH>\r\n      </ARTICLE>\r\n      <ARTICLE title=\\"5. 기타 이 약의 복용시 주의할 사항\\\">\r\n      <PARAGRAPH tagName=\\"p\\" textIndent=\\"\\\" marginLeft=\\"\\\"><![CDATA[1] 정해진 용법·용량을 잘 지킬 것.]]></PARAGRAPH>\r\n      <PARAGRAPH tagName=\\"p\\" textIndent=\\"\\\" marginLeft=\\"\\\"><![CDATA[2] 어린이 투여할 경우에는 보호자의 지도 감독하에 투여할 것.]]></PARAGRAPH>\r\n      <PARAGRAPH tagName=\\"p\\" textIndent=\\"\\\" marginLeft=\\"\\\"><![CDATA[3] 나트륨 제한 식이를 하는 사람.]]></PARAGRAPH>\r\n      </ARTICLE>\r\n      <ARTICLE title=\\"6. 저장상의 주의사항\\\">\r\n      <PARAGRAPH tagName=\\"p\\" textIndent=\\"\\\" marginLeft=\\"\\\"><![CDATA[1] 어린이의 손에 닿지 않는 곳에 보관할 것.]]></PARAGRAPH>\r\n      <PARAGRAPH tagName=\\"p\\" textIndent=\\"\\\" marginLeft=\\"\\\"><![CDATA[2] 직사일광을 피하고 되도록 습기가 적은 서늘한 곳에 보관할 것.]]></PARAGRAPH>\r\n      <PARAGRAPH tagName=\\"p\\" textIndent=\\"\\\" marginLeft=\\"\\\"><![CDATA[3] 오용을 막고 품질의 보존을 위하여 다른 용기에 바꾸어 넣지 말 것.]]></PARAGRAPH>\r\n</ARTICLE>\r\n      </SECTION>\r\n</DOC>",

"PN_DOC_DATA": null,
"MAIN_ITEM_INGR": "[M207094]탄산수소나트륨 | [M040629]탄산마그네슘 | [M040634]침강탄산칼슘 | [M229291]건조수산화알루미늄 겔",
"INGR_NAME": "[M223374]카르복시메틸셀룰로오스칼슘 | [M223556]스테아르산마그네슘"
}, {
  "ITEM_SEQ": "196400054",
  "ITEM_NAME": "대원황산아트로핀주사액",
  "ENTP_NAME": "대원제약(주)",
  "ITEM_PERMIT_DATE": "19640303",
  "CNSGN_MANUF": null,
  "ETC_OTC_CODE": "전문의약품",
  "CHART": "무색 투명한 액이 충전된 갈색 앰플제로 불쾌한 자극성의 쓴 맛이 있다.\n수출용 : 무색 투명한 액이 충전된 앰플제로 불쾌한 자극성의 쓴 맛이 있다.",
  "BAR_CODE": "8806718011404,8806718011411,8806718011428",
  "MATERIAL_NAME": "총량 : 이 약 1밀리리터 중|성분명 : 아트로핀황산염수화물|분량 : 0.5|단위 : 밀리그램|규격 : USP|성분정보 : |비고 :",
  "EE_DOC_ID": "https://nedrug.mfds.go.kr/pbp/cmn/pdfDownload/196400054/EE",
  "UD_DOC_ID": "https://nedrug.mfds.go.kr/pbp/cmn/pdfDownload/196400054/UD",
  "NB_DOC_ID": "https://nedrug.mfds.go.kr/pbp/cmn/pdfDownload/196400054/NB",
  "INSERT_FILE": "https://nedrug.mfds.go.kr/pbp/cmn/pdfDownload/196400054/II",
  "STORAGE_METHOD": "차광한 밀봉용기",
  "VALID_TERM": "제조일로부터 36 개월",
  "REEXAM_TARGET": null,
  "REEXAM_DATE": null,
  "PACK_UNIT": "",
  "EDI_CODE": "671801141",
  "DOC_TEXT": "",
  "PERMIT_KIND_NAME": "신고",
  "ENTP_NO": "1373",
  "MAKE_MATERIAL_FLAG": null,
  "NEWDRUG_CLASS_NAME": "",
  "INDUTY_TYPE": "의약품",
  "CANCEL_DATE": null,
  "CANCEL_NAME": "정상",
  "CHANGE_DATE": "20090420",
  "NARCOTIC_KIND_CODE": null,
```

"GBN\_NAME": "성상변경, 2009-04-20/용법용량변경, 2008-02-29/성상변경, 2008-01-18/사용상주의사항변경(부작용포함), 2002-11-24/사용상주의사항변경(부작용포함), 2002-07-25/사용상주의사항변경(부작용포함), 1999-07-15/용법용량변경, 1999-07-15/효능효과변경, 1998-01-01/용법용량변경, 1998-01-01/효능효과변경, 1998-01-01/저장방법 및 유효기간(사용기간)변경, 1986-10-31/효능효과변경, 1984-12-06/사용상주의사항변경(부작용포함), 1981-03-14/저장방법 및 유효기간(사용기간)변경, 1981-03-14/용법용량변경, 1981-03-14/효능효과변경, 1981-03-14/성상변경, 1964-03-03/제품명칭변경, 1964-03-03",  
"TOTAL\_CONTENT": "이 약 1밀리리터 중",  
"EE\_DOC\_DATA": "<DOC title=\"효능효과\" type=\"EE\">\r\n<SECTION title=\"\">\r\n<ARTICLE title=\"\">\r\n<PARAGRAPH tagName=\"p\" textIndent=\"\" marginLeft=\"\"><![CDATA[위장관의 경련 성 동통, 담관·요관의 산통, 경련성 변비, 위·십이지장궤양에서의 분비 및 운동 항진, 방설전도장애, 미주신경성 서맥, 마취전투약, 유기인 살충제·부교감신경흥분제 중독]]></PARAGRAPH>\r\n</ARTICLE>\r\n</SECTION>\r\n</DOC>",  
"UD\_DOC\_DATA": "<DOC title=\"용법용량\" type=\"UD\">\r\n<SECTION title=\"\">\r\n<ARTICLE title=\"\">\r\n<PARAGRAPH tagName=\"p\" textIndent=\"\" marginLeft=\"\"><![CDATA[1] 경증 : 아트로핀황산염수화물으로서 1회 0.5mg을 피하 또는 근육주사한다. 경우에 따라 정맥주사할 수 있다.\"]>\r\n<ARTICLE title=\"\">\r\n<PARAGRAPH tagName=\"p\" textIndent=\"\" marginLeft=\"\"><![CDATA[2] 중등증 : 이 약으로서 1-2mg을 피하 또는 근육주사하고 필요시 20-30분 간격으로 반복주사한다.\"]>\r\n</PARAGRAPH>\r\n<PARAGRAPH tagName=\"p\" textIndent=\"\" marginLeft=\"\"><![CDATA[3] 중증 : 이 약으로서 2-4mg을 정맥주사하고 증상에 따라 아트로핀의 포화 징후가 나타날 때까지 반복주사한다.\"]></PARAGRAPH>\r\n<PARAGRAPH tagName=\"p\" textIndent=\"\" marginLeft=\"\"><![CDATA[4] 연령, 증상에 따라 적절히 증감한다.\"]>\r\n</PARAGRAPH>\r\n</ARTICLE>\r\n</SECTION>\r\n</DOC>",  
"NB\_DOC\_DATA": "<DOC title=\"사용상의주의사항\" type=\"NB\">\r\n<SECTION title=\"\">\r\n<ARTICLE title=\"\">\r\n<PARAGRAPH tagName=\"p\" textIndent=\"\" marginLeft=\"\"><![CDATA[1] 경고 : 앰플주사제는 용기 절단시 유리파편이 혼입되어 부작용을 초래할 수 있으므로 사용시 유리파편 혼입이 최소화 될 수 있도록 신중하게 절단사용하되, 특히 어린이, 노약자 사용시에는 각별히 주의할 것.\"]></PARAGRAPH>\r\n<ARTICLE title=\"\">\r\n<PARAGRAPH tagName=\"p\" textIndent=\"\" marginLeft=\"\"><![CDATA[1] 녹내장 환자]]></PARAGRAPH>\r\n<PARAGRAPH tagName=\"p\" textIndent=\"\" marginLeft=\"\"><![CDATA[2] 전립선비대에 의한 배뇨장애 환자]]></PARAGRAPH>\r\n<PARAGRAPH tagName=\"p\" textIndent=\"\" marginLeft=\"\"><![CDATA[3] 마비성 장폐쇄 환자]]>\r\n</PARAGRAPH>\r\n<PARAGRAPH tagName=\"p\" textIndent=\"\" marginLeft=\"\"><![CDATA[4] 이 약에 과민증 환자]]></PARAGRAPH>\r\n<PARAGRAPH tagName=\"p\" textIndent=\"\" marginLeft=\"\"><![CDATA[5] 천식 환자]]></PARAGRAPH>\r\n</ARTICLE>\r\n<ARTICLE title=\"\">\r\n<PARAGRAPH tagName=\"p\" textIndent=\"\" marginLeft=\"\"><![CDATA[1] 전립선비대 환자]]></PARAGRAPH>\r\n<PARAGRAPH tagName=\"p\" textIndent=\"\" marginLeft=\"\"><![CDATA[2] 울혈성 심부전 등 중증의 심질환 환자]]></PARAGRAPH>\r\n<PARAGRAPH tagName=\"p\" textIndent=\"\" marginLeft=\"\"><![CDATA[3] 궤양성 대장염 환자]]></PARAGRAPH>\r\n<PARAGRAPH tagName=\"p\" textIndent=\"\" marginLeft=\"\"><![CDATA[4] 갑상선기능항진증 환자]]></PARAGRAPH>\r\n<PARAGRAPH tagName=\"p\" textIndent=\"\" marginLeft=\"\"><![CDATA[5] 고온 환경에 있는 자]]></PARAGRAPH>\r\n<PARAGRAPH tagName=\"p\" textIndent=\"\" marginLeft=\"\"><![CDATA[6] 40세 이상의 환자]]></PARAGRAPH>\r\n</ARTICLE>\r\n<ARTICLE title=\"\">\r\n<PARAGRAPH tagName=\"p\" textIndent=\"\" marginLeft=\"\"><![CDATA[1] 눈 : 동공확대, 조절장애, 녹내장, 시야몽롱 등이 나타날 수 있다.\"]></PARAGRAPH>\r\n<PARAGRAPH tagName=\"p\" textIndent=\"\" marginLeft=\"\"><![CDATA[2] 정신신경계 : 두통, 두증, 기명(記銘)장애, 어지러움 등이 나타날 수 있다.\"]></PARAGRAPH>\r\n<PARAGRAPH tagName=\"p\" textIndent=\"\" marginLeft=\"\"><![CDATA[3] 소화기계 : 구갈, 구역, 구토, 삼킴곤란, 변비 등이 나타날 수 있다.\"]></PARAGRAPH>\r\n<PARAGRAPH tagName=\"p\" textIndent=\"\" marginLeft=\"\"><![CDATA[4] 호흡&x2022;순환기계 : 심계항진, 호흡장애 등이 나타날 수 있다.\"]></PARAGRAPH>\r\n<PARAGRAPH tagName=\"p\" textIndent=\"\" marginLeft=\"\"><![CDATA[5] 과민증 : 발진 등이 나타나는 경우에는 투여를 중지한다. 속, 아나필락시양 증상이 나타날 수 있으므로, 관찰을 충분히 하고, 빈맥, 전신홍조, 발한, 안면부종 등이 나타나는 경우에는 투여를 중지하고, 적절한 처치를 한다.\"]></PARAGRAPH>\r\n<PARAGRAPH tagName=\"p\" textIndent=\"\" marginLeft=\"\"><![CDATA[6] 비뇨기계 : 배뇨장애가 나타날 수 있다.\"]></PARAGRAPH>\r\n<ARTICLE title=\"\">\r\n<PARAGRAPH tagName=\"p\" textIndent=\"\" marginLeft=\"\"><![CDATA[7] 기타 : 안면홍조가 나타날 수 있다.\"]></PARAGRAPH>\r\n</ARTICLE>\r\n<ARTICLE title=\"\">\r\n<PARAGRAPH tagName=\"p\" textIndent=\"\" marginLeft=\"\"><![CDATA[1] 폐노치아진계 약물, 삼환계 항우울약, 항히스타민제, 이소니아지드 등 항콜린 작용을 가지는 약물과 병용시 이 약의 작용이 증강될 수 있다.\"]></PARAGRAPH>\r\n<PARAGRAPH tagName=\"p\" textIndent=\"\" marginLeft=\"\"><![CDATA[2] MAO 저해제와 병용시 항콜린 작용이 증강될 수 있다.\"]></PARAGRAPH>\r\n<PARAGRAPH tagName=\"p\" textIndent=\"\" marginLeft=\"\"><![CDATA[3] 강심배당체(디기톡신 등)와 병용시 강심배당체의 독성이 증강될 수 있으므로 신중히 투여한다.\"]></PARAGRAPH>\r\n<PARAGRAPH tagName=\"p\" textIndent=\"\" marginLeft=\"\"><![CDATA[4] 합성콜린 에스테르, 항콜린에스테라제, 콜린양 작용의 알칼로이드와 이 약은 길항한다.\"]></PARAGRAPH>\r\n</ARTICLE>\r\n<ARTICLE title=\"\">\r\n<PARAGRAPH tagName=\"p\" textIndent=\"\" marginLeft=\"\"><![CDATA[1] 태아에 빈맥 등이 나타날 수 있으므로 임부 또는 임신하고 있을 가능성 있는 부인에 는 투여하지 않는 것이 바람직하다.\"]></PARAGRAPH>\r\n<PARAGRAPH tagName=\"p\" textIndent=\"\" marginLeft=\"\">

marginLeft=\\"\\"><![CDATA[2] 신생아에 빈맥 등이 나타날 수 있으므로 수유중의 부인에는 투여하지 않는 것이 바람 직하다. 또한 유즙분비가 억제될 수 있다.]]></PARAGRAPH>\r\n </ARTICLE>\r\n <ARTICLE title=\"8. 소아에 대한 투여\\"><![CDATA[소아에 대한 안전성이 확립되어 있지 않다(사용경험이 없다.) .]]></PARAGRAPH>\r\n </ARTICLE>\r\n <ARTICLE title=\"9. 고령자에 대한 투여\\"><![CDATA[고령자에는 항콜린 작용에 의한 녹내장, 기명장애, 구갈, 배뇨곤란, 변비 등이 나타나기 쉬우므로 신중히 투여한다.]]></PARAGRAPH>\r\n </ARTICLE>\r\n <ARTICLE title=\"10. 적용상의 주의\\"><![CDATA[피하&x2022;근육주사시 동물실험(토끼)에서 충혈, 출혈, 변성 등의 국소장애가 나타났으므로 피 하 또는 근육주사시 조직&x2022;신경 등에 영향을 주지 않도록 주의한다.]]></PARAGRAPH>\r\n </ARTICLE>\r\n </SECTION>\r\n</DOC>,  
"PN\_DOC\_DATA": null,  
"MAIN\_ITEM\_INGR": "[M223111]아트로핀황산염수화물",  
"INGR\_NAME": "[M040426]염화나트륨 | [M040534]주사용수"  
  
"ITEM\_SEQ": "196400082",  
"ITEM\_NAME": "씨엠지아스코르브산정50mg",  
"ENTP\_NAME": "(주)씨엠지제약",  
"ITEM\_PERMIT\_DATE": "19641123",  
"CNSGN\_MANUF": null,  
"ETC\_OTC\_CODE": "일반의약품",  
"CHART": "분홍색의 원형 필름코팅 정제",  
"BAR\_CODE": "8806486010708,8806486010715,8806486010722,8806486010739",  
"MATERIAL\_NAME": "총량 : 1정(159mg) 중|성분명 : 아스코르브산|분량 : 50|단위 : 밀리그램|규격 : KP|성분정보 : |비고 : ",  
"EE\_DOC\_ID": "https://nedrug.mfds.go.kr/pbp/cmn/pdfDownload/196400082/EE",  
"UD\_DOC\_ID": "https://nedrug.mfds.go.kr/pbp/cmn/pdfDownload/196400082/UD",  
"NB\_DOC\_ID": "https://nedrug.mfds.go.kr/pbp/cmn/pdfDownload/196400082/NB",  
"INSERT\_FILE": "",  
"STORAGE\_METHOD": "기밀용기",  
"VALID\_TERM": "제조일로부터 36 개월",  
"REEXAM\_TARGET": null,  
"REEXAM\_DATE": null,  
"PACK\_UNIT": "",  
"EDI\_CODE": "648601070",  
"DOC\_TEXT": "",  
"PERMIT\_KIND\_NAME": "신고",  
"ENTP\_NO": "1439",  
"MAKE\_MATERIAL\_FLAG": null,  
"NEWDRUG\_CLASS\_NAME": "",  
"INDUTY\_TYPE": "의약품",  
"CANCEL\_DATE": "20211001",  
"CANCEL\_NAME": "유효기간만료",  
"CHANGE\_DATE": "20131029",  
"NARCOTIC\_KIND\_CODE": null,  
"GBN\_NAME": "제품명칭변경, 2013-10-29/제품명칭변경, 2013-05-06/제품명칭변경, 2008-03-17/사용상주의사항변경(부작용포함), 2006-02-04/용법용량변경, 2006-02-04/효능효과변경, 2006-02-04/제품명칭변경, 2002-05-30/성상변경, 1995-12-22/제품명칭변경, 1992-02-12/저장방법 및 유효기간(사용기간)변경, 1986-10-21/성상변경, 1986-10-21/용법용량변경, 1982-05-20/사용상주의사항변경(부작용포함), 1980-03-25/용법용량변경, 1980-03-25/효능효과변경, 1980-03-25/저장방법 및 유효기간(사용기간)변경, 1977-07-22/용법용량변경, 1977-07-22",  
"TOTAL\_CONTENT": "1정(159mg) 중",  
"EE\_DOC\_DATA": "<DOC title=\"효능효과\" type=\"EE\">\r\n <SECTION title=\"\">\r\n <ARTICLE title=\"1. 고혈병의 예방과 치료\" />\r\n <ARTICLE title=\"2. 비타민 C의 요구량이 증가하는 소모성 질환\"/>\r\n <PARAGRAPH tagName=\"p\" textIndent=\"-2\" marginLeft=\"2\"><![CDATA[1] 임신·수유기 및 병중 병후의 체력저하]]></PARAGRAPH>\r\n <PARAGRAPH tagName=\"p\" textIndent=\"-2\" marginLeft=\"2\"><![CDATA[2] 육체피로]]></PARAGRAPH>\r\n </ARTICLE>\r\n <ARTICLE title=\"3. 다음 질환 중 비타민 C 결핍으로 추정되는 경우\"/>\r\n <PARAGRAPH tagName=\"p\" textIndent=\"-2\" marginLeft=\"2\"><![CDATA[1] 잇몸출혈, 비출혈, 혈뇨 등의 모세관출혈]]></PARAGRAPH>\r\n <PARAGRAPH tagName=\"p\" textIndent=\"-2\" marginLeft=\"2\"><![CDATA[2] 햇빛·피부병 등에 의한 색소침착(기미, 주근깨)]]></PARAGRAPH>\r\n <PARAGRAPH tagName=\"p\" textIndent=\"-2\" marginLeft=\"2\"><![CDATA[3] 흡수불량]]></PARAGRAPH>\r\n </SECTION>\r\n</DOC>,"UD\_DOC\_DATA": "<DOC title=\"용법용량\" type=\"UD\">\r\n <SECTION title=\"\">\r\n <ARTICLE title=\"o 성인 : 아스코르бин산으로서 보통 500~1000 mg을 1일 1회 또는 수회 분할하여 복용한다.\"/>\r\n <PARAGRAPH tagName=\"p\" textIndent=\"\" marginLeft=\"\"><![CDATA[- 충분한 양의 물과 함께 복용한다(정제, 캡슐제에 함함).]]></PARAGRAPH>\r\n </SECTION>\r\n</DOC>,"

```

[CDATA[- 1컵의 물에 용해한 후 복용한다(발포정에 한함).]]></PARAGRAPH>\r\n      <PARAGRAPH tagName=\\"p\\"
textIndent=\\"\" marginLeft=\\"\\"><! [CDATA[- 입안에서 녹이거나 씹어서 복용한다(츄어블정에 한함).]]>
</PARAGRAPH>\r\n      </ARTICLE>\r\n    </SECTION>\r\n</DOC>",
"NB_DOC_DATA": "<DOC title=\\"사용상주의사항\\\" type=\\"NB\\\">\r\n    <SECTION title=\\"\\\">\r\n      <ARTICLE
title=\\"1. 다음과 같은 사람은 이 약을 복용하지 말 것.\\\">\r\n        <PARAGRAPH tagName=\\"p\\\" textIndent=\\"\\"
marginLeft=\\"\\"><! [CDATA[1] 이 약 및 이 약에 포함된 성분에의 과민반응 환자]]></PARAGRAPH>\r\n<PARAGRAPH
tagName=\\"p\\\" textIndent=\\"\\\" marginLeft=\\"\\"><! [CDATA[2] 고수산뇨증(hyperoxaluria : 요증에
과량의 수산염이 배설되는 상태), 지중해빈혈증 환자]]></PARAGRAPH>\r\n        <PARAGRAPH tagName=\\"p\\\" textIndent=\\"\\"
marginLeft=\\"\\\" marginLeft=\\"\\"><! [CDATA[3] 통풍환자 및 시스틴뇨증 환자]]></PARAGRAPH>\r\n<PARAGRAPH
tagName=\\"p\\\" textIndent=\\"\\\" marginLeft=\\"\\"><! [CDATA[4] Glucose-6-phosphate
dehydrogenase (G6PD) 결핍환자 : 고용량을 투여할 경우 용혈을 초래할 수 있다.]]></PARAGRAPH>\r\n<PARAGRAPH
tagName=\\"p\\\" textIndent=\\"\\\" marginLeft=\\"\\"><! [CDATA[5] 신장의 수산결석 환자 : 1일 1 g 이상
투여할 경우]]></PARAGRAPH>\r\n      </ARTICLE>\r\n    <ARTICLE title=\\"2. 이 약을 복용하는 동안 다음의 행위를
하지 말 것.\\\">\r\n        <PARAGRAPH tagName=\\"p\\\" textIndent=\\"\\\" marginLeft=\\"\\"><! [CDATA[1] 임신 중,
고용량을 투여할 경우, 신생아의 괴혈병을 초래할 수 있으므로 주의한다.]]></PARAGRAPH>\r\n        <PARAGRAPH
tagName=\\"p\\\" textIndent=\\"\\\" marginLeft=\\"\\"><! [CDATA[2] 과도한 음주나 흡연을 삼가한다.]]>
</PARAGRAPH>\r\n        <PARAGRAPH tagName=\\"p\\\" textIndent=\\"\\\" marginLeft=\\"\\"><! [CDATA[3] 이 약의
정제 또는 캡슐제는 충분한 물과 함께 복용하도록 하며 이 약과 식도점막과의 접촉시간이 길어지면 식도염을 일으킬 수 있으므로 복
용 후, 바로 냉지 않도록 한다.]]></PARAGRAPH>\r\n        <PARAGRAPH tagName=\\"p\\\" textIndent=\\"\\"
marginLeft=\\"\\\"><! [CDATA[4] 이 약은 복용 시, 약의 산성도로 인하여 치아의 에나멜층을 손상시킬 수 있다(츄어블정에 한
함).]]></PARAGRAPH>\r\n      </ARTICLE>\r\n    <ARTICLE title=\\"3. 다음과 같은 사람은 이 약을 복용하기 전에
의사, 치과의사, 약사와 상의할 것.\\\">\r\n        <PARAGRAPH tagName=\\"p\\\" textIndent=\\"\\\" marginLeft=\\"\\">
<! [CDATA[1] 임부·수유부]]></PARAGRAPH>\r\n        <PARAGRAPH tagName=\\"p\\\" textIndent=\\"\\"
marginLeft=\\"\\\"><! [CDATA[2] 신장의 수산결석 환자]]></PARAGRAPH>\r\n        <PARAGRAPH tagName=\\"p\\\" textIndent=\\"\\"
marginLeft=\\"\\\" marginLeft=\\"\\"><! [CDATA[3] 경구용 항응고제(쿠마린계 약물)를 복용 중인 환자(경구용 항응고제의 반
응을 약화시킬 수 있다)]]></PARAGRAPH>\r\n        <PARAGRAPH tagName=\\"p\\\" textIndent=\\"\\"
marginLeft=\\"\\\"><! [CDATA[4] 살리실산염, 아스피린, 철분제, 페니토인 및 일부 항전간제, 에스트로겐이 포함된 경구용 피
임약, 테트라싸이클린계 항생제, 플루페나진, 오르리스타트를 복용 중인 환자(바람직하지 않는 상호작용을 초래할 수 있다.)]]>
</PARAGRAPH>\r\n        <PARAGRAPH tagName=\\"p\\\" textIndent=\\"\\\" marginLeft=\\"\\"><! [CDATA[5] 바르비탈
산 유도체를 복용 중인 환자(이 약의 신장배설을 촉진한다.)]]></PARAGRAPH>\r\n        <PARAGRAPH tagName=\\"p\\\" textIndent=\\"\\"
marginLeft=\\"\\\" marginLeft=\\"\\"><! [CDATA[6] 코르티코스테로이드제를 복용 중인 환자(이 약의 산화를 증가시킨
다.)]]></PARAGRAPH>\r\n        <PARAGRAPH tagName=\\"p\\\" textIndent=\\"\\\" marginLeft=\\"\\"><! [CDATA[7]
흡연자, 만성적으로 알코올을 섭취하는 사람]]></PARAGRAPH>\r\n      </ARTICLE>\r\n    <ARTICLE title=\\"4. 다음과
같은 경우, 이 약을 복용을 즉각 중지하고 의사, 치과의사, 약사와 상의할 것. 상담 시 가능한 한 이 첨부문서를 소지할
것.\\\">\r\n        <PARAGRAPH tagName=\\"p\\\" textIndent=\\"\\\" marginLeft=\\"\\"><! [CDATA[1] 구역, 구토, 설
사, 속쓰림]]></PARAGRAPH>\r\n        <PARAGRAPH tagName=\\"p\\\" textIndent=\\"\\\" marginLeft=\\"\\"><! [CDATA[2] 안면홍조, 두통, 불면]]></PARAGRAPH>\r\n        <PARAGRAPH tagName=\\"p\\\" textIndent=\\"\\"
marginLeft=\\"\\\"><! [CDATA[3] 과량투여로 인한 신장결석, 요의 산성화, 수산염 결석의 침전]]></PARAGRAPH>\r\n</ARTICLE>\r\n    <ARTICLE title=\\"5. 기타 이약의 복용 시 주의할 사항\\\">\r\n        <PARAGRAPH
tagName=\\"p\\\" textIndent=\\"\\\" marginLeft=\\"\\"><! [CDATA[1] 정해진 용법·용량을 잘 지킬 것.]]>
</PARAGRAPH>\r\n        <PARAGRAPH tagName=\\"p\\\" textIndent=\\"\\\" marginLeft=\\"\\"><! [CDATA[2] 어린이에
게 투여할 경우에는 보호자의 지도 감독 하에 투여할 것.]]></PARAGRAPH>\r\n        <PARAGRAPH tagName=\\"p\\\" textIndent=\\"\\"
marginLeft=\\"\\\"><! [CDATA[3] 1개월 정도 투여하여도 증상의 개선이 없을 경우에는 의사 또는 약사와
상의할 것.]]></PARAGRAPH>\r\n        <PARAGRAPH tagName=\\"p\\\" textIndent=\\"\\\" marginLeft=\\"\\"><! [CDATA[4] 각종 요당검사시 혈당의 검출을 방해할 수 있다.]]></PARAGRAPH>\r\n      </ARTICLE>\r\n    <ARTICLE
title=\\"6. 저장상의 주의사항\\\">\r\n        <PARAGRAPH tagName=\\"p\\\" textIndent=\\"\\\" marginLeft=\\"\\"><! [CDATA[1] 어린이의 손이 닿지 않는 곳에 보관할 것.]]></PARAGRAPH>\r\n        <PARAGRAPH tagName=\\"p\\\" textIndent=\\"\\"
marginLeft=\\"\\\"><! [CDATA[2] 직사광선을 피하고 될 수 있으면 습기가 적고 서늘한 곳에 밀전하여 보
관할 것.]]></PARAGRAPH>\r\n        <PARAGRAPH tagName=\\"p\\\" textIndent=\\"\\\" marginLeft=\\"\\"><! [CDATA[3] 오·남용을 피하고, 품질을 보호·유지하기 위하여 다른 용기에 넣지 말 것.]]></PARAGRAPH>\r\n</ARTICLE>\r\n    </SECTION>\r\n</DOC>",
"PN_DOC_DATA": null,
"MAIN_ITEM_INGR": "[M203450]아스코르브산",
"INGR_NAME": "[M050067]경질무수규산 | [M051756]포비돈 | [M060073]미결정셀룰로오스 | [M060502]적색3호 | [M102967]히프
로멜로오스 | [M205921]산화티탄 | [M209359]폴리에틸렌글리콜6000 | [M223367]유당수화물 | [M223374]카르복시메틸셀룰로오스칼
슘 | [M223556]스테아르산마그네슘"
},
{
  "ITEM_SEQ": "196400089",
  "ITEM_NAME": "보화소합원(대한, 소한)",
  "ENTP_NAME": "원광제약(주)",
  "ITEM_PERMIT_DATE": "19641030",
  "CNSGN_MANUF": null,
  "ETC_OTC_CODE": "일반의약품",
  "CHART": "적흑색의 유연성의 환상",
}

```

"BAR\_CODE": "8806626001108,8806626001115,8806626001122,8806626001139,8806626001146,8806626001153,8806626001160,8806626001177",  
"MATERIAL\_NAME": "총량 : 1환1.4그램|성분명 : 갈근|분량 : 20|단위 : 밀리그램|규격 : KP|성분정보 : |비고 : ;총량 : 1환1.4그램|성분명 : 목과|분량 : 120|단위 : 밀리그램|규격 : 생규|성분정보 : |비고 : ;총량 : 1환1.4그램|성분명 : L-멘톨|분량 : 0.4|단위 : 밀리그램|규격 : KP|성분정보 : |비고 : ;총량 : 1환1.4그램|성분명 : 백단향|분량 : 5|단위 : 밀리그램|규격 : 생규|성분정보 : |비고 : ;총량 : 1환1.4그램|성분명 : 패장|분량 : 10|단위 : 밀리그램|규격 : 생규|성분정보 : |비고 : ;총량 : 1환1.4그램|성분명 : 신곡|분량 : 20|단위 : 밀리그램|규격 : 생규|성분정보 : |비고 : ;총량 : 1환1.4그램|성분명 : 용뇌|분량 : 5|단위 : 밀리그램|규격 : 생규|성분정보 : |비고 : ;총량 : 1환1.4그램|성분명 : 자단향|분량 : 50|단위 : 밀리그램|규격 : 생규|성분정보 : |비고 : ;총량 : 1환1.4그램|성분명 : 초과|분량 : 10|단위 : 밀리그램|규격 : KP|성분정보 : |비고 : ;총량 : 1환1.4그램|성분명 : 필발|분량 : 10|단위 : 밀리그램|규격 : 생규|성분정보 : |비고 : ;총량 : 1환1.4그램|성분명 : 감초|분량 : 10|단위 : 밀리그램|규격 : KP|성분정보 : |비고 : ;총량 : 1환1.4그램|성분명 : 사인|분량 : 20|단위 : 밀리그램|규격 : KP|성분정보 : |비고 : ;총량 : 1환1.4그램|성분명 : 진피|분량 : 120|단위 : 밀리그램|규격 : KP|성분정보 : |비고 : ;총량 : 1환1.4그램|성분명 : 창출|분량 : 50|단위 : 밀리그램|규격 : KP|성분정보 : |비고 : ;총량 : 1환1.4그램|성분명 : 향부자|분량 : 20|단위 : 밀리그램|규격 : KP|성분정보 : |비고 : ;총량 : 1환1.4그램|성분명 : 후박|분량 : 20|단위 : 밀리그램|규격 : KP|성분정보 : |비고 : ;총량 : 1환1.4그램|성분명 : 맥아|분량 : 20|단위 : 밀리그램|규격 : 생규|성분정보 : |비고 : ;총량 : 1환175밀리그램|성분명 : 갈근|분량 : 2.5|단위 : 밀리그램|규격 : KP|성분정보 : |비고 : ;총량 : 1환175밀리그램|성분명 : 목과|분량 : 15|단위 : 밀리그램|규격 : 생규|성분정보 : |비고 : ;총량 : 1환175밀리그램|성분명 : L-멘톨|분량 : 0.05|단위 : 밀리그램|규격 : KP|성분정보 : |비고 : ;총량 : 1환175밀리그램|성분명 : 백단향|분량 : 0.625|단위 : 밀리그램|규격 : 생규|성분정보 : |비고 : ;총량 : 1환175밀리그램|성분명 : 패장|분량 : 1.25|단위 : 밀리그램|규격 : 생규|성분정보 : |비고 : ;총량 : 1환175밀리그램|성분명 : 신곡|분량 : 2.5|단위 : 밀리그램|규격 : 생규|성분정보 : |비고 : ;총량 : 1환175밀리그램|성분명 : 용뇌|분량 : 0.625|단위 : 밀리그램|규격 : 생규|성분정보 : |비고 : ;총량 : 1환175밀리그램|성분명 : 자단향|분량 : 6.25|단위 : 밀리그램|규격 : 생규|성분정보 : |비고 : ;총량 : 1환175밀리그램|성분명 : 초과|분량 : 1.25|단위 : 밀리그램|규격 : KP|성분정보 : |비고 : ;총량 : 1환175밀리그램|성분명 : 필발|분량 : 1.25|단위 : 밀리그램|규격 : 생규|성분정보 : |비고 : ;총량 : 1환175밀리그램|성분명 : 진피|분량 : 1.25|단위 : 밀리그램|규격 : KP|성분정보 : |비고 : ;총량 : 1환175밀리그램|성분명 : 창출|분량 : 6.25|단위 : 밀리그램|규격 : KP|성분정보 : |비고 : ;총량 : 1환175밀리그램|성분명 : 향부자|분량 : 2.5|단위 : 밀리그램|규격 : KP|성분정보 : |비고 : ;총량 : 1환175밀리그램|성분명 : 맥아|분량 : 2.5|단위 : 밀리그램|규격 : 생규|성분정보 : |비고 : ",  
"EE\_DOC\_ID": "https://nedrug.mfds.go.kr/pbp/cmn/pdfDownload/196400089/EE",  
"UD\_DOC\_ID": "https://nedrug.mfds.go.kr/pbp/cmn/pdfDownload/196400089/UD",  
"NB\_DOC\_ID": "https://nedrug.mfds.go.kr/pbp/cmn/pdfDownload/196400089/NB",  
"INSERT\_FILE": "",  
"STORAGE\_METHOD": "기밀용기(건냉암소보관)",  
"VALID\_TERM": "제조일로부터 24 개월",  
"REEXAM\_TARGET": null,  
"REEXAM\_DATE": null,  
"PACK\_UNIT": "[대환] 1환(1.4 g) - 10환/피티피[10환], [대환] 1환(1.4 g) - 50환/상자[10환/피티피 \*5], [대환] 1환(1.4 g) - 1환/포[1환], [대환] 1환(1.4 g) - 10환/병[1환/포 \*10], [소환] 16환(1환(175 mg)) - 16환/포[1포(16환, 1환(175 mg))], [소환] 16환(1환(175 mg)) - 30포/상자[16환/포 \* 30]",  
"EDI\_CODE": null,  
"DOC\_TEXT": "",  
"PERMIT\_KIND\_NAME": "신고",  
"ENTP\_NO": "1450",  
"MAKE\_MATERIAL\_FLAG": null,  
"NEWDRUG\_CLASS\_NAME": "",  
"INDUTY\_TYPE": "의약품",  
"CANCEL\_DATE": null,  
"CANCEL\_NAME": "정상",  
"CHANGE\_DATE": "20151217",  
"NARCOTIC\_KIND\_CODE": null,  
"GBN\_NAME": "효능효과변경, 2015-12-17/용법용량변경, 2015-12-17/사용상주의사항변경(부작용포함), 2015-12-17/제품명칭변경, 2009-03-18/용법용량변경, 2009-03-18/저장방법 및 유효기간(사용기간)변경, 1987-03-18/용법용량변경, 1978-01-13/저장방법 및 유효기간(사용기간)변경, 1978-01-13",  
"TOTAL\_CONTENT": "11.4/1175",  
"EE\_DOC\_DATA": "<DOC title=\"효능효과\" type=\"EE\">\r\n<SECTION title=\"\">\r\n<ARTICLE title=\"\">\r\n<PARAGRAPH tagName=\"p\" textIndent=\"\" marginLeft=\"\"><! [CDATA[식욕감퇴(식욕부진), 위부팽만감, 소화불량, 과식, 체함, 구역, 구토]]></PARAGRAPH>\r\n</ARTICLE>\r\n</SECTION>\r\n</DOC>",  
"UD\_DOC\_DATA": "<DOC title=\"용법용량\" type=\"UD\">\r\n<SECTION title=\"\">\r\n<ARTICLE title=\"\">\r\n<PARAGRAPH tagName=\"p\" textIndent=\"\" marginLeft=\"\"><! [CDATA[대환 : 1회 1~2환을 1일 3회 식후에 소량의 물과 함께 복용한다.]]></PARAGRAPH>\r\n<PARAGRAPH tagName=\"p\">

textIndent="\\" marginLeft="\\"">><![CDATA[소환 : 1회 8 ~ 16환을 1일 3회 식후에 소량의 물과 함께 복용한다.]]>

</PARAGRAPH>\r\n </ARTICLE>\r\n </SECTION>\r\n</DOC>" ,

"NB\_DOC\_DATA": "<DOC title=\"사용상의주의사항\" type=\"NB\">\r\n <SECTION title=\"\">\r\n <ARTICLE title=\"1. 다음과 같은 사람은 이 약을 복용하지 말 것.\">>\r\n <PARAGRAPH tagName=\"p\" textIndent=\"\" marginLeft=\"\"><![CDATA[만 7세 이하의 소아]]></PARAGRAPH>\r\n </ARTICLE>\r\n <ARTICLE title=\"2. 다음과 같은 사람은 이 약을 복용하기 전에 의사, 치과의사, 약사와 상의할 것.\">>\r\n <PARAGRAPH tagName=\"p\" textIndent=\"\" marginLeft=\"\"><![CDATA[1] 다른 약물을 복용하고 있는 사람 또는 의사의 치료를 받고 있는 환자 : 칼륨함유제제, 감초함유제제, 글리시리진산 혹은 그 염류 함유제제, 루프계 이뇨제 (푸로세미드, 에타크린산) 또는 티아지드계 이뇨제(트리클로르메티아지드)와 함께 복용시 위알도시테론증이나 저칼륨혈증으로 인하여 근병증이 나타나기 쉬우므로 신중히 복용할 것.]></PARAGRAPH>\r\n <PARAGRAPH tagName=\"p\" textIndent=\"\" marginLeft=\"\"><![CDATA[2] 혈압이 높은 환자 또는 고령자]]></PARAGRAPH>\r\n <PARAGRAPH tagName=\"p\" textIndent=\"\" marginLeft=\"\"><![CDATA[3] 심장 또는 신장(콩팥)에 장애가 있는 환자]]></PARAGRAPH>\r\n <PARAGRAPH tagName=\"p\" textIndent=\"\" marginLeft=\"\"><![CDATA[4] 부종(부기)이 있는 사람]]></PARAGRAPH>\r\n </ARTICLE>\r\n <ARTICLE title=\"3. 다음과 같은 경우 이 약의 복용을 즉각 중지하고 의사, 치과의사, 약사와 상의할 것. 상담시 이 첨부문서를 소지할 것.\">>\r\n <PARAGRAPH tagName=\"p\" textIndent=\"\" marginLeft=\"\"><![CDATA[1] 위알도스테론증 : 요량이 감소하거나 얼굴과 손발이 붓고, 눈꺼풀이 무거워지고, 손이 굳어지고, 혈압이 높아지거나 두통(1일 최대 복용량이 감초로서 1g 이상인 제제는 장기간 계속하여 복용할 경우 저칼륨혈증, 혈압상승, 나트륨 체액의 저류, 부종, 체중증가 등의 위알도스테론증이 나타날 수 있으므로, 관찰(혈청칼륨치의 측정)을 충분히 하고 이상이 확인되는 경우 복용을 중지할 것.]></PARAGRAPH>\r\n <PARAGRAPH tagName=\"p\" textIndent=\"\" marginLeft=\"\"><![CDATA[2] 근병증 : 저칼륨혈증의 결과로서 근병증이 나타날 수 있으므로, 관찰을 충분히 하고 무력감, 사지경련, 마비 등의 이상이 확인되는 경우]]></PARAGRAPH>\r\n <PARAGRAPH tagName=\"p\" textIndent=\"\" marginLeft=\"\"><![CDATA[3] 2주 정도 복용하여도 증상의 개선이 없을 경우]]></PARAGRAPH>\r\n </ARTICLE>\r\n <ARTICLE title=\"4. 기타 이 약의 복용시 주의할 사항\">\r\n <PARAGRAPH tagName=\"p\" textIndent=\"\" marginLeft=\"\"><![CDATA[1] 정해진 용법·용량을 잘 지킬 것.]>\r\n <PARAGRAPH tagName=\"p\" textIndent=\"\" marginLeft=\"\"><![CDATA[2] 어린이 복용시킬 경우에는 보호자의 지도 감독하에 복용시킬 것.]></PARAGRAPH>\r\n <ARTICLE>\r\n <ARTICLE title=\"5. 저장상의 주의사항\">\r\n <PARAGRAPH tagName=\"p\" textIndent=\"\" marginLeft=\"\"><![CDATA[1] 어린이의 손이 닿지 않는 곳에 보관할 것.]></PARAGRAPH>\r\n <PARAGRAPH tagName=\"p\" textIndent=\"\" marginLeft=\"\"><![CDATA[2] 의약품을 원래 용기에서 꺼내어 다른 용기에 보관하는 것은 의약품 오용에 따른 사고 발생이나 의약품 품질 저하의 원인이 될 수 있으므로 원래의 용기에 넣고 꼭 닫아 보관할 것.]>\r\n </PARAGRAPH>\r\n <PARAGRAPH tagName=\"p\" textIndent=\"\" marginLeft=\"\"><![CDATA[3] 직사광선을 피하고 되도록 습기가 적은 서늘한 곳에 보관할 것.]></PARAGRAPH>\r\n </ARTICLE>\r\n </SECTION>\r\n</DOC>" ,

"PN\_DOC\_DATA": null ,

"MAIN\_ITEM\_INGR": "[M051298]자단향|[M051197]용뇌|[M050891]신곡|[M051694]패장|[M050539]백단향|[M230875]L-멘톨|[M050498]목과|[M051396]초과|[M051892]필발|[M040006]감초|[M050036]육계|[M095260]사인|[M040538]진피|[M040548]창출|[M040228]향부자|[M040813]후박|[M050407]맥아|[M040004]갈근|[M050407]맥아|[M040004]갈근|[M050498]목과|[M230875]L-멘톨|[M050539]백단향|[M051694]패장|[M050891]신곡|[M051197]용뇌|[M051298]자단향|[M051396]초과|[M051892]필발|[M040813]후박|[M040228]향부자|[M040548]창출|[M040538]진피|[M095260]사인|[M050036]육계|[M040006]감초" ,

"INGR\_NAME": "[M200168]꿀|[M200168]꿀"

{ ,

{

"ITEM\_SEQ": "196400090" ,

"ITEM\_NAME": "보화경옥고" ,

"ENTP\_NAME": "원광제약(주)" ,

"ITEM\_PERMIT\_DATE": "19641029" ,

"CNSGN\_MANUF": null ,

"ETC\_OTC\_CODE": "일반의약품" ,

"CHART": "암갈색의 단미가 있는 엑기스양물질.\r\n" ,

"BAR\_CODE": "8806626000903,8806626000910,8806626000927,8806626000934,8806626000941,8806626000958,8806626000965,8806626000972,8806626000989" ,

"MATERIAL\_NAME": "총량 : 100그램 중|성분명 : 복령|분량 : 12.4|단위 : 그램|규격 : KP|성분정보 : |비고 : ;총량 : 100그램 중|성분명 : 꿀(봉밀)|분량 : 41.5|단위 : 그램|규격 : KP|성분정보 : |비고 : ;총량 : 100그램 중|성분명 : 생지황즙|분량 : 39.9|단위 : 그램|규격 : 별규|성분정보 : |비고 : ;총량 : 100그램 중|성분명 : 인삼|분량 : 6.2|단위 : 그램|규격 : KP|성분정보 : |비고 : " ,

"EE\_DOC\_ID": "https://nedrug.mfds.go.kr/pbp/cmn/pdfDownload/196400090/EE" ,

"UD\_DOC\_ID": "https://nedrug.mfds.go.kr/pbp/cmn/pdfDownload/196400090/UD" ,

"NB\_DOC\_ID": "https://nedrug.mfds.go.kr/pbp/cmn/pdfDownload/196400090/NB" ,

"INSERT\_FILE": "" ,

"STORAGE\_METHOD": "기밀용기, 실온(1~30°C)보관" ,

"VALID\_TERM": "제조일로부터 36 개월" ,

"REEXAM\_TARGET": null ,

"REEXAM\_DATE": null ,

"PACK\_UNIT": "5포/상자[1포(20g)\*5],30포/상자[(1포(20g)\*10)\*3],60포/상자[(1포(20g)\*20)\*3],600그램/병,1200그램/병",  
"EDI\_CODE": null,  
"DOC\_TEXT": "",  
"PERMIT\_KIND\_NAME": "신고",  
"ENTP\_NO": "1450",  
"MAKE\_MATERIAL\_FLAG": null,  
"NEWDRUG\_CLASS\_NAME": "",  
"INDUTY\_TYPE": "의약품",  
"CANCEL\_DATE": null,  
"CANCEL\_NAME": "정상",  
"CHANGE\_DATE": "20220107",  
"NARCOTIC\_KIND\_CODE": null,  
"GBN\_NAME": "저장방법 및 사용(유효)기간, 2022-01-07/사용상주의사항변경(부작용포함), 2010-03-09/용법용량변경, 2010-03-09/효능효과변경, 2010-03-09/저장방법 및 유효기간(사용기간)변경, 1997-07-14/사용상주의사항변경(부작용포함), 1994-09-06/용법용량변경, 1994-09-06/효능효과변경, 1994-09-06/저장방법 및 유효기간(사용기간)변경, 1994-06-11/저장방법 및 유효기간(사용기간)변경, 1987-03-18/효능효과변경, 1987-03-18/저장방법 및 유효기간(사용기간)변경, 1978-01-13/용법용량변경, 1978-01-13/성상변경, 1978-01-13",  
"TOTAL\_CONTENT": "100그램 중",  
"EE\_DOC\_DATA": "<DOC title=\"효능효과\" type=\"EE\">\r\n <SECTION title=\"\">\r\n <ARTICLE title=\"\">\r\n <PARAGRAPH tagName=\"p\" textIndent=\"\" marginLeft=\"\"><! [CDATA[ ]]></PARAGRAPH>\r\n <PARAGRAPH tagName=\"p\" textIndent=\"\" marginLeft=\"\"><! [CDATA[다음의 경우의 자양강장]]></PARAGRAPH>\r\n <PARAGRAPH tagName=\"p\" textIndent=\"\" marginLeft=\"\"><! [CDATA[: 병중병후, 허약체질, 육체피로, 권태, 갱년기 장애]]></PARAGRAPH>\r\n </ARTICLE>\r\n </SECTION>\r\n</DOC>",  
"UD\_DOC\_DATA": "<DOC title=\"용법용량\" type=\"UD\">\r\n <SECTION title=\"\">\r\n <ARTICLE title=\"\">\r\n <PARAGRAPH tagName=\"p\" textIndent=\"\" marginLeft=\"\"><! [CDATA[ ]]></PARAGRAPH>\r\n <PARAGRAPH tagName=\"p\" textIndent=\"\" marginLeft=\"\"><! [CDATA[1-1. 보통 성인 1회 20 g]]></PARAGRAPH>\r\n <PARAGRAPH tagName=\"p\" textIndent=\"0\" marginLeft=\"2\"><! [CDATA[1회 7~14세 13.3 g(성인 용량의 2/3), 4~6세 10 g(성인 용량)]]></PARAGRAPH>\r\n <PARAGRAPH tagName=\"p\" textIndent=\"0\" marginLeft=\"2\"><! [CDATA[의 1/2), 2~3세 6.7 g(성인 용량의 1/3), 1세 이하 5 g(성인 용)]]></PARAGRAPH>\r\n <PARAGRAPH tagName=\"p\" textIndent=\"0\" marginLeft=\"2\"><! [CDATA[량의 1/4을]]></PARAGRAPH>\r\n <PARAGRAPH tagName=\"p\" textIndent=\"0\" marginLeft=\"2\"><! [CDATA[1일 2회 아침, 저녁 식전 또는 식간에 복용한다.]]></PARAGRAPH>\r\n </ARTICLE>\r\n </SECTION>\r\n</DOC>",  
"NB\_DOC\_DATA": "<DOC title=\"사용상주의사항\" type=\"NB\">\r\n <SECTION title=\"\">\r\n <ARTICLE title=\"\">\r\n <PARAGRAPH tagName=\"p\" textIndent=\"\" marginLeft=\"\"><! [CDATA[3개월 미만의 영아]]></PARAGRAPH>\r\n <ARTICLE title=\"\">\r\n <PARAGRAPH tagName=\"p\" textIndent=\"\" marginLeft=\"\"><! [CDATA[2. 다음과 같은 사람은 이 약을 복용하기 전에 의사, 한의사, 치과의사, 약사, 한약사와 상의할 것.]]></PARAGRAPH>\r\n <PARAGRAPH tagName=\"p\" textIndent=\"\" marginLeft=\"\"><! [CDATA[4) 식욕부진, 구역, 구토의 증상이 있는 환자(증상이 악화될 수 있다.)]]></PARAGRAPH>\r\n <PARAGRAPH tagName=\"p\" textIndent=\"\" marginLeft=\"\"><! [CDATA[5] 1세 이하의 영아]]></PARAGRAPH>\r\n </ARTICLE>\r\n <ARTICLE title=\"\">\r\n <PARAGRAPH tagName=\"p\" textIndent=\"\" marginLeft=\"\"><! [CDATA[3. 다음과 같은 경우 이 약의 복용을 즉각 중지하고 의사, 한의사, 치과의사, 약사, 한약사와 상의할 것. 상담시 가능한한 이 첨부문서를 소지할 것.]]></PARAGRAPH>\r\n <PARAGRAPH tagName=\"p\" textIndent=\"\" marginLeft=\"\"><! [CDATA[1] 이 약의 복용에 의해 다음의 증상이 나타난 경우]]></PARAGRAPH>\r\n <PARAGRAPH tagName=\"p\" textIndent=\"0\" marginLeft=\"1\"><! [CDATA[(1) 피부 : 발진, 두드러기 등]]></PARAGRAPH>\r\n <PARAGRAPH tagName=\"p\" textIndent=\"0\" marginLeft=\"1\"><! [CDATA[(2) 소화기계 : 식욕부진, 위부불쾌감, 구역, 구토, 설사 등]]></PARAGRAPH>\r\n <PARAGRAPH tagName=\"p\" textIndent=\"\" marginLeft=\"\"><! [CDATA[2] 수일간 복용하여도 증상의 개선이 없을 경우]]></PARAGRAPH>\r\n <ARTICLE title=\"\">\r\n <PARAGRAPH tagName=\"p\" textIndent=\"\" marginLeft=\"\"><! [CDATA[1] 정해진 용법·용량을 잘 지킬 것.]]></PARAGRAPH>\r\n <PARAGRAPH tagName=\"p\" textIndent=\"\" marginLeft=\"\"><! [CDATA[2] 다른 한약제제 등과 함께 복용할 경우에는 함유 생약의 중복에 주의할 것.]]></PARAGRAPH>\r\n <PARAGRAPH tagName=\"p\" textIndent=\"\" marginLeft=\"\"><! [CDATA[3] 어린이에게 복용시킬 경우에는 보호자의 지도·감독 하에 복용시킬 것.]]></PARAGRAPH>\r\n <PARAGRAPH tagName=\"p\" textIndent=\"\" marginLeft=\"\"><! [CDATA[4] 은수나 냉수에 담근 수저를 약병에 넣지 말 것(엑스제에 한함).]]></PARAGRAPH>\r\n <PARAGRAPH tagName=\"p\" textIndent=\"\" marginLeft=\"\"><! [CDATA[5] 약수저를 재 사용시 물기 없이 깨끗이 닦아서 쓸 것(엑스제에 한함).]]></PARAGRAPH>\r\n </ARTICLE>\r\n <ARTICLE title=\"\">\r\n <PARAGRAPH tagName=\"p\" textIndent=\"\" marginLeft=\"\"><! [CDATA[1] 직사광선을 피하고 되도록 습기가 적은

서늘한 곳에 보관할 것(사용 후 반드시 밀폐 보관할 것.).]]></PARAGRAPH>\r\n <PARAGRAPH tagName=\\"p\\" textIndent=\\"\\\" marginLeft=\\"\\\"><! [CDATA[2] 어린이의 손이 닿지 않는 곳에 보관할 것.]]></PARAGRAPH>\r\n<PARAGRAPH tagName=\\"p\\" textIndent=\\"\\\" marginLeft=\\"\\\"><! [CDATA[3] 의약품을 원래 용기에서 꺼내어 다른 용기에 보관하는 것은 의약품 오용에 의한 사고 발생이나 의약품 품질 저하의 원인이 될 수 있으므로 원래의 용기에 넣고 꼭 닫아 보관할 것.]]></PARAGRAPH>\r\n </ARTICLE>\r\n </SECTION>\r\n </DOC>, "PN\_DOC\_DATA": null, "MAIN\_ITEM\_INGR": "[M040225]복령|[M096631]꿀(봉밀)|[M082091]생지황즙|[M040213]인삼", "INGR\_NAME": null }, { "ITEM\_SEQ": "196400099", "ITEM\_NAME": "크로세린캡슐250밀리그램(시클로세린)(수출명 : Dong-A Cycloserine 250mg)", "ENTP\_NAME": "동아에스티(주)", "ITEM\_PERMIT\_DATE": "19641023", "CNSGN\_MANUF": null, "ETC\_OTC\_CODE": "전문의약품", "CHART": "상은 핑크색, 하는 백색인 캡슐", "BAR\_CODE": "8806425034109,8806425034116,8806425034123,8806425034130,8806425034147,8806425034154,8806425034161,8806425034178,8806425034185,8806425034192,8806425034215,8806425034222,8806425034239,8806425034246,8806425034253,8806425034260", "MATERIAL\_NAME": "총량 : 이 약 1캡슐(275mg) 중 | 성분명 : 시클로세린|분량 : 250|단위 : 밀리그램|규격 : USP|성분정보 : |비고 : 역가", "EE\_DOC\_ID": "https://nedrug.mfds.go.kr/pbp/cmn/pdfDownload/196400099/EE", "UD\_DOC\_ID": "https://nedrug.mfds.go.kr/pbp/cmn/pdfDownload/196400099/UD", "NB\_DOC\_ID": "https://nedrug.mfds.go.kr/pbp/cmn/pdfDownload/196400099/NB", "INSERT\_FILE": "https://nedrug.mfds.go.kr/pbp/cmn/pdfDownload/196400099/II", "STORAGE\_METHOD": "기밀용기, 실온(1~30°C)보관\r\n", "VALID\_TERM": "제조일로부터 48 개월", "REEXAM\_TARGET": null, "REEXAM\_DATE": null, "PACK\_UNIT": "", "EDI\_CODE": "642503410", "DOC\_TEXT": "", "PERMIT\_KIND\_NAME": "신고", "ENTP\_NO": "1290", "MAKE\_MATERIAL\_FLAG": null, "NEWDRUG\_CLASS\_NAME": "", "INDUTY\_TYPE": "의약품", "CANCEL\_DATE": null, "CANCEL\_NAME": "정상", "CHANGE\_DATE": "20190701", "NARCOTIC\_KIND\_CODE": null, "GBN\_NAME": "저장방법 및 유효기간(사용기간)변경, 2019-07-01/저장방법 및 유효기간(사용기간)변경, 2018-03-14/저장방법 및 유효기간(사용기간)변경, 2015-06-05/사용상주의사항변경(부작용포함), 2012-06-01/저장방법 및 유효기간(사용기간)변경, 2008-04-02/제품명칭변경, 2008-04-02/제품명칭변경, 2006-05-29/제품명칭변경, 2006-04-24/사용상주의사항변경(부작용포함), 1994-07-01/용법용량변경, 1994-07-01/효능효과변경, 1994-07-01/사용상주의사항변경(부작용포함), 1993-01-01/용법용량변경, 1993-01-01/효능효과변경, 1993-01-01/사용상주의사항변경(부작용포함), 1979-03-14/저장방법 및 유효기간(사용기간)변경, 1979-03-14/용법용량변경, 1979-03-14/효능효과변경, 1979-03-14/제품명칭변경, 1979-03-14", "TOTAL\_CONTENT": "이 약 1캡슐(275mg) 중", "EE\_DOC\_DATA": "<DOC title=\\"효능효과\\" type=\\"EE\\">\r\n <SECTION title=\\"\\\">\r\n <ARTICLE title=\\"\\\">\r\n <PARAGRAPH tagName=\\"p\\" textIndent=\\"\\\" marginLeft=\\"\\\"><! [CDATA[&nbsp;]]></PARAGRAPH>\r\n </ARTICLE>\r\n <ARTICLE title=\\"○ 유효균종\\\">\r\n <PARAGRAPH tagName=\\"p\\" textIndent=\\"\\\" marginLeft=\\"\\\"><! [CDATA[결핵균]]></PARAGRAPH>\r\n </ARTICLE>\r\n <ARTICLE title=\\"○ 적응증\\\">\r\n <PARAGRAPH tagName=\\"p\\" textIndent=\\"\\\" marginLeft=\\"\\\"><! [CDATA[결핵]]></PARAGRAPH>\r\n </ARTICLE>\r\n </SECTION>\r\n </DOC>", "UD\_DOC\_DATA": "<DOC title=\\"용법용량\\" type=\\"UD\\">\r\n <SECTION title=\\"\\\">\r\n <ARTICLE title=\\"\\\">\r\n <PARAGRAPH tagName=\\"p\\" textIndent=\\"\\\" marginLeft=\\"\\\"><! [CDATA[&nbsp;]]></PARAGRAPH>\r\n </ARTICLE>\r\n <PARAGRAPH tagName=\\"p\\" textIndent=\\"\\\" marginLeft=\\"\\\"><! [CDATA[○ 성인 : 시클로세린으로서 1회 250mg(역가)을 1일 2회 경구투여한다.]]></PARAGRAPH>\r\n <PARAGRAPH tagName=\\"p\\" textIndent=\\"\\\" marginLeft=\\"\\\"><! [CDATA[1일 용량이 1g(역가)을 초과해서는 안 된다.]]></PARAGRAPH>\r\n <PARAGRAPH tagName=\\"p\\" textIndent=\\"\\\" marginLeft=\\"\\\"><! [CDATA[원칙적으로 다른 항결핵제와 병용투여한다.]]></PARAGRAPH>\r\n <PARAGRAPH tagName=\\"p\\" textIndent=\\"\\\" marginLeft=\\"\\\"><! [CDATA[연령, 증상에 따라 적절히 증감한다.]]></PARAGRAPH>\r\n </ARTICLE>\r\n </SECTION>\r\n </DOC>", "NB\_DOC\_DATA": "<DOC title=\\"사용상주의사항\\" type=\\"NB\\">\r\n <SECTION title=\\"\\\">\r\n <ARTICLE title=\\"1. 다음 환자에는 투여하지 말 것.\\">\r\n <PARAGRAPH tagName=\\"p\\" textIndent=\\"\\\"><! [CDATA[증상에 따라 적절히 증감한다.]]></PARAGRAPH>\r\n </ARTICLE>\r\n </SECTION>\r\n </DOC>" } ]

marginLeft=\\"\\"><! [CDATA[1] 이 약에 과민반응 환자]]></PARAGRAPH>\r\n <PARAGRAPH tagName=\\"p\\\" textIndent=\\"\\\" marginLeft=\\"\\\"><! [CDATA[2] 우울증, 간질 환자, 중증 불안 환자, 정신병 환자(간질유사 발작 등의 정신장애를 악화시킬 수 있다.)]]></PARAGRAPH>\r\n <PARAGRAPH tagName=\\"p\\\" textIndent=\\"\\\" marginLeft=\\"\\\"><! [CDATA[3] 중증 신부전 환자]]></PARAGRAPH>\r\n <PARAGRAPH tagName=\\"p\\\" textIndent=\\"\\\" marginLeft=\\"\\\"><! [CDATA[4] 알코올을 과량 섭취한 환자]]></PARAGRAPH>\r\n </ARTICLE>\r\n <ARTICLE title=\\"2. 다음 환자에는 신중히 투여할 것.\\">\r\n <PARAGRAPH tagName=\\"p\\\" textIndent=\\"\\\" marginLeft=\\"\\\"><! [CDATA[1] 본인 또는 부모, 형제가 정신병, 간질의 병력이 있는 환자]]></PARAGRAPH>\r\n <PARAGRAPH tagName=\\"p\\\" textIndent=\\"\\\" marginLeft=\\"\\\"><! [CDATA[2] 신장애 환자(혈중농도가 상승하고 중추신경계 등의 이상반응을 일으킬 수 있다.)]]></PARAGRAPH>\r\n <PARAGRAPH tagName=\\"p\\\" textIndent=\\"\\\" marginLeft=\\"\\\"><! [CDATA[3] 알코올 종독자(알코올의 작용을 증강시킬 수 있다.)]]></PARAGRAPH>\r\n <PARAGRAPH tagName=\\"p\\\" textIndent=\\"\\\" marginLeft=\\"\\\"><! [CDATA[4] 알레르기성 피부염, 혼란, 과다반사, 두통, 떨림, 어지러움, 불완전마비, 말더듬증 등의 중추신경계 독성 증상을 나타내는 환자]]></PARAGRAPH>\r\n <PARAGRAPH tagName=\\"p\\\" textIndent=\\"\\\" marginLeft=\\"\\\"><! [CDATA[5] 이 약은 황색5호(선셋옐로우 FCF, Sunset Yellow FCF)를 함유하고 있으므로 이 성분에 과민하거나 알레르기 병력이 있는 환자에는 신중히 투여한다.]]></PARAGRAPH>\r\n </ARTICLE>\r\n <ARTICLE title=\\"3. 이상반응\\">\r\n <PARAGRAPH tagName=\\"p\\\" textIndent=\\"\\\" marginLeft=\\"\\\"><! [CDATA[1] 정신신경계 : 두통, 어지러움, 졸음, 떨림, 우울, 정신착란, 환각, 혼수, 정신병(자살경향가짐), 과다반사, 관절통, 경련, 간질유사 발작, 말초신경염, 불완전마비, 말더듬증, 불면, 성격변화, 과다흥분, 공격성, 감각이상, 대·소간대성발작, 기억력 상실을 수반한 착란 및 방향성 상실 등이 나타날 수 있으므로 충분히 관찰하고 이러한 증상이 나타나는 경우에는 투여를 중지한다.]]></PARAGRAPH>\r\n <PARAGRAPH tagName=\\"p\\\" textIndent=\\"\\\" marginLeft=\\"\\\"><! [CDATA[2] 소화기계 : 때때로 구역, 식욕부진, 복통, 변비, 설사 등이 나타날 수 있다.]]></PARAGRAPH>\r\n <PARAGRAPH tagName=\\"p\\\" textIndent=\\"\\\" marginLeft=\\"\\\"><! [CDATA[3] 순환기계 : 1일 1~1.5g 투여 시 갑작스런 울혈성 심부전이 나타났다는 보고가 있다.]]></PARAGRAPH>\r\n <PARAGRAPH tagName=\\"p\\\" textIndent=\\"\\\" marginLeft=\\"\\\"><! [CDATA[4] 혈액계 : 다른 결핵 치료제와 병용투여 시 비타민 B<sub>12</sub>, 엽산결핍, 거대적아구성 빈혈, 철적모구성 빈혈이 나타날 수 있으므로 빈혈이 나타나면 충분히 관찰하고 적절한 처치를 한다.]]></PARAGRAPH>\r\n <PARAGRAPH tagName=\\"p\\\" textIndent=\\"\\\" marginLeft=\\"\\\"><! [CDATA[5] 과민반응 : 피부발진이 나타날 수 있으며, 알레르기성 피부염이 나타나는 경우에는 감량 또는 투여를 중지한다.]]></PARAGRAPH>\r\n <PARAGRAPH tagName=\\"p\\\" textIndent=\\"\\\" marginLeft=\\"\\\"><! [CDATA[6] 기타 : 혈청트랜스아미나제 증가가 나타날 수 있다(특히 간질환 환자).]></PARAGRAPH>\r\n </ARTICLE>\r\n <ARTICLE title=\\"4. 일반적 주의\\">\r\n <PARAGRAPH tagName=\\"p\\\" textIndent=\\"\\\" marginLeft=\\"\\\"><! [CDATA[1] 이 약의 사용에 있어서 내성균의 발현 등을 방지하기 위하여 감수성을 확인하고 치료 상의 필요한 최소 기간만 투여하는 것이 바람직하다.]]></PARAGRAPH>\r\n <PARAGRAPH tagName=\\"p\\\" textIndent=\\"\\\" marginLeft=\\"\\\"><! [CDATA[2] 이 약은 1차 치료제(스트렙토마이신, 이소니아지드, 리팜피신, 에탐부톨 등)가 부적절한 경우에 사용한다.]]></PARAGRAPH>\r\n <PARAGRAPH tagName=\\"p\\\" textIndent=\\"\\\" marginLeft=\\"\\\"><! [CDATA[3] 혈중농도 약 30 $\mu$ g/mL의 이상에서 독성이 있으며 결핵 치료 시의 유효량과 중독량의 차이가 작으로 과량 투여하지 않도록 주의해야 한다.]]></PARAGRAPH>\r\n <PARAGRAPH tagName=\\"p\\\" textIndent=\\"\\\" marginLeft=\\"\\\"><! [CDATA[4] 간, 신장애 환자는 혈액, 신배설, 혈중농도, 간기능 검사를 실시해야 한다.]]></PARAGRAPH>\r\n </ARTICLE>\r\n <ARTICLE title=\\"5. 상호작용\\">\r\n <PARAGRAPH tagName=\\"p\\\" textIndent=\\"\\\" marginLeft=\\"\\\"><! [CDATA[1] 에치온아미드와 병용투여 시 신독성 상승 및 신경계 이상반응을 증강시킬 수 있으므로 신중히 투여한다.]]></PARAGRAPH>\r\n <PARAGRAPH tagName=\\"p\\\" textIndent=\\"\\\" marginLeft=\\"\\\"><! [CDATA[2] 알코올은 간질성 발작 위험을 증가시키므로 감량하는 등 병용투여하지 않는다.]]></PARAGRAPH>\r\n <PARAGRAPH tagName=\\"p\\\" textIndent=\\"\\\" marginLeft=\\"\\\"><! [CDATA[3] 이소니아지드와 병용투여 시 어지러움, 졸음 등 중추신경계에 대한 이상반응을 증가시킬 수 있으므로 감량하는 등 신중히 투여한다.]]></PARAGRAPH>\r\n </ARTICLE>\r\n <ARTICLE title=\\"6. 임부 및 수유부에 대한 투여\\">\r\n <PARAGRAPH tagName=\\"p\\\" textIndent=\\"\\\" marginLeft=\\"\\\"><! [CDATA[1] 임신 중의 투여에 대한 안전성이 확립되어 있지 않으므로 임부 또는 임신하고 있을 가능성이 있는 여성에는 치료 상의 유익성이 위험성을 상회한다고 판단되는 경우에만 투여한다.]]></PARAGRAPH>\r\n <PARAGRAPH tagName=\\"p\\\" textIndent=\\"\\\" marginLeft=\\"\\\"><! [CDATA[2] 모유 중으로의 이행이 보고되어 있으므로 수유부에는 투여하지 않는 것이 바람직하다.]]></PARAGRAPH>\r\n </ARTICLE>\r\n <ARTICLE title=\\"7. 소아에 대한 투여\\">\r\n <PARAGRAPH tagName=\\"p\\\" textIndent=\\"\\\" marginLeft=\\"\\\"><! [CDATA[1] 소아에 대한 안전성 및 유효성이 확립되어 있지 않다.]></PARAGRAPH>\r\n </ARTICLE>\r\n <ARTICLE title=\\"8. 과량투여시의 처치\\">\r\n <PARAGRAPH tagName=\\"p\\\" textIndent=\\"\\\" marginLeft=\\"\\\"><! [CDATA[1] 증상 : 성인에게 1g 이상 사용했다면 급성독성이 나타날 수 있다. 두통, 어지러움, 혼란, 졸음, 과다흥분, 감각이상, 말더듬증, 정신병을 포함한 중추신경계 신경독성, 또는 때때로 과다섭취, 불완전마비, 간질, 혼수 등이 나타날 수 있다.]]></PARAGRAPH>\r\n <PARAGRAPH tagName=\\"p\\\" textIndent=\\"\\\" marginLeft=\\"\\\"><! [CDATA[2] 처치 : 신경독성 대부분은 피리독신을 매일 200~300mg 투여함으로서 치료, 예방될 수 있다. 혈액투석으로 이 약을 제거할 수 있다. 이러한 과정은 침습치료에 반응이 없거나 적은, 생명을 위협하는 독성을 가진 환자에게 사용된다.]]></PARAGRAPH>\r\n </ARTICLE>\r\n <ARTICLE title=\\"9. 보관 및 취급상의 주의사항\\">\r\n <PARAGRAPH tagName=\\"p\\\" textIndent=\\"\\\" marginLeft=\\"\\\"><! [CDATA[1] 흡습성이 있으므로 반드시 밀폐한다.]]></PARAGRAPH>\r\n </ARTICLE>\r\n </SECTION>\r\n </DOC> ,\r\n {\r\n "PN\_DOC\_DATA": null,\r\n "MAIN\_ITEM\_INGR": "[M020076]시클로세린",\r\n "INGR\_NAME": "[M089598]캡슐|[M249191]탈크"\r\n },\r\n {\r\n "ITEM\_SEQ": "196500004",\r\n "ITEM\_NAME": "후라시닐정(메트로니다졸)" ,\r\n }

"ENTP\_NAME": "에이치케이이노엔(주)",  
"ITEM\_PERMIT\_DATE": "19650816",  
"CNSGN\_MANUF": null,  
"ETC\_OTC\_CODE": "전문의약품",  
"CHART": "흰색의 원형정제",  
"BAR\_CODE": "8806400027607,8806400027614,8806400027621,8806400027638",  
"MATERIAL\_NAME": "총량 : 1정(400mg) 중|성분명 : 메트로니다졸|분량 : 250|단위 : 밀리그램|규격 : KP|성분정보 : |  
비고 :",  
"EE\_DOC\_ID": "https://nedrug.mfds.go.kr/pbp/cmn/pdfDownload/196500004/EE",  
"UD\_DOC\_ID": "https://nedrug.mfds.go.kr/pbp/cmn/pdfDownload/196500004/UD",  
"NB\_DOC\_ID": "https://nedrug.mfds.go.kr/pbp/cmn/pdfDownload/196500004/NB",  
"INSERT\_FILE": "https://nedrug.mfds.go.kr/pbp/cmn/pdfDownload/196500004/II",  
"STORAGE\_METHOD": "기밀용기, 실온보존",  
"VALID\_TERM": "제조일로부터 60 개월",  
"REEXAM\_TARGET": null,  
"REEXAM\_DATE": null,  
"PACK\_UNIT": "",  
"EDI\_CODE": "640002760",  
"DOC\_TEXT": "",  
"PERMIT\_KIND\_NAME": "신고",  
"ENTP\_NO": "1452",  
"MAKE\_MATERIAL\_FLAG": null,  
"NEWDRUG\_CLASS\_NAME": "",  
"INDUTY\_TYPE": "의약품",  
"CANCEL\_DATE": null,  
"CANCEL\_NAME": "정상",  
"CHANGE\_DATE": "20211122",  
"NARCOTIC\_KIND\_CODE": null,  
"GBN\_NAME": "성상, 2021-11-22/사용상주의사항변경(부작용포함), 2021-08-31/제품명칭변경, 2020-04-13/사용상주의사항변경(부작용포함), 2017-09-16/용법용량변경, 2017-09-16/효능효과변경, 2017-09-16/사용상주의사항변경(부작용포함), 2017-08-21/사용상주의사항변경(부작용포함), 2010-03-05/사용상주의사항변경(부작용포함), 2008-06-27/사용상주의사항변경(부작용포함), 2007-02-03/용법용량변경, 2007-02-03/효능효과변경, 2007-02-03/사용상주의사항변경(부작용포함), 1992-02-12/용법용량변경, 1983-08-03/효능효과변경, 1983-08-03/저장방법 및 유효기간(사용기간)변경, 1983-05-03/사용상주의사항변경(부작용포함), 1979-02-19/용법용량변경, 1979-02-19/효능효과변경, 1979-02-19/효능효과변경, 1977-07-15/용법용량변경, 1977-07-15/사용상주의사항변경(부작용포함), 1977-07-15/사용상주의사항변경(부작용포함), 1974-10-05/용법용량변경, 1974-10-05/효능효과변경, 1974-10-05",  
"TOTAL\_CONTENT": "1정(400mg) 중",  
"EE\_DOC\_DATA": "<DOC title=\"효능효과\" type=\"EE\">\r\n<SECTION title=\"(정제)\">\r\n<ARTICLE title=\"1. 트리코모나스증\">\r\n<ARTICLE title=\"2. 협기성균 감염증\">\r\n<PARAGRAPH tagName=\"p\" textIndent=\"0\" marginLeft=\"1\"><![CDATA[1] 복부내감염증(복막염, 복부내농양, 간농양), 피부 및 피부조직 감염증, 부인과 감염증(자궁내막염, 자궁근내막염, 자궁관난소농양), 세균성 패혈증, 골 및 관절 감염증, 종추신경계 감염증(뇌 농양, 뇌수막염), 하기도감염증(폐렴, 농흉, 폐농양), 심내막염]]></PARAGRAPH>\r\n<PARAGRAPH tagName=\"p\" textIndent=\"\" marginLeft=\"\"><![CDATA[2] 협기성균(특히 박테로이드, 협기성 스트렙토콕쿠스)에 의한 수술 후 감염의 예방]]></PARAGRAPH>\r\n<ARTICLE title=\"3. 아메바증\">\r\n</SECTION>\r\n<SECTION title=\"(주사제)\">\r\n<ARTICLE title=\"\">\r\n<PARAGRAPH tagName=\"p\" textIndent=\"\" marginLeft=\"\"><![CDATA[○ 유효균종]]></PARAGRAPH>\r\n<PARAGRAPH tagName=\"p\" textIndent=\"\" marginLeft=\"\"><![CDATA[협기성균 : 메트로니다졸에 감수성이 있는 박테로이드(특히 박테로이드 프라질리스), 푸소박테륨, 유박테륨, 클로스트리듐, 협기성 스트렙토콕쿠스]]></PARAGRAPH>\r\n<PARAGRAPH tagName=\"p\" textIndent=\"0\" marginLeft=\"1\"><![CDATA[○ 적응증]]></PARAGRAPH>\r\n</ARTICLE>\r\n<ARTICLE title=\"1. 협기성균 감염증 : 패혈증 및 균혈증, 뇌농양, 과저성 폐렴, 골수염, 산욕기 패혈증, 골반농양, 자궁주위조직염, 수술 후 창상감염증\">\r\n<ARTICLE title=\"2. 협기성균(특히 박테로이드, 협기성 스트렙토콕쿠스)에 의한 수술 후 감염의 예방\">\r\n</SECTION>\r\n</DOC>",  
"UD\_DOC\_DATA": "<DOC title=\"용법용량\" type=\"UD\">\r\n<SECTION title=\"(정제)\">\r\n<ARTICLE title=\"1. 트리코모나스증 : 메트로니다졸로서 보통 성인 1회 250 mg 1일 2회 10일간 경구 투여한다.\">\r\n<ARTICLE title=\"2. 협기성균 감염증\">\r\n<PARAGRAPH tagName=\"p\" textIndent=\"\" marginLeft=\"\"><![CDATA[1] 치료 : 이 약으로서 보통 성인 1회 500 mg씩 1일 3 ~ 4회 경구 투여한다. 1일 최대량은 4 g을 초과하지 않도록 하고, 일반적으로 7 ~ 10일간 치료한다.]></PARAGRAPH>\r\n<PARAGRAPH tagName=\"p\" textIndent=\"\" marginLeft=\"\"><![CDATA[2] 수술 후 예방 : 이 약으로서 보통 성인 초회 1 g, 1회 250 mg씩 1일 3회 경구 투여한다.]></PARAGRAPH>\r\n</ARTICLE>\r\n<ARTICLE title=\"3. 아메바증 : 이 약으로서 보통 성인 1회 500 ~ 750 mg을 1일 3회 5 ~ 10일간 경구 투여한다.\">\r\n</SECTION>\r\n<SECTION title=\"(주사제)\">\r\n<ARTICLE title=\"\">\r\n<PARAGRAPH tagName=\"p\" textIndent=\"0\" marginLeft=\"1\"><![CDATA[이 약은 다음 용량을 분당 25 mg(5 mL)의 속도로 천천히 정맥주사하며, 환자의 상태가 호전되면 가능한 빨리 경구투여제로 대체하여야 한다.]></PARAGRAPH>\r\n</ARTICLE>\r\n<ARTICLE title=\"1. 협기성균 감염증의 치료\">\r\n<PARAGRAPH tagName=\"p\" textIndent=\"\" marginLeft=\"\"><![CDATA[1] 성인 및 12세 이상의 소아]]></PARAGRAPH>\r\n<PARAGRAPH tagName=\"p\" textIndent=\"\" marginLeft=\"\"><![CDATA[2] 성인 및 12세 이상의 소아]]></PARAGRAPH>\r\n</ARTICLE>

marginLeft=\\"><! [CDATA[메트로니다졸로서 500 mg(100 mL)을 8시간마다 정맥 주사 한다. 경구 투여가 가능해지면 메트로니다졸로서 500 mg, 1일 3회로 경구투여로 대치한다. 총 주사제 투여기간은 7일을 초과하지 않도록 하나, 임상 세균학적 평가에 따라 투여연장을 고려할 수도 있다.]]></PARAGRAPH>\r\n <PARAGRAPH tagName=\\"p\\" textIndent=\\""\n marginLeft=\\"><! [CDATA[2] 12세 미만의 소아]]></PARAGRAPH>\r\n <PARAGRAPH tagName=\\"p\\" textIndent=\\""\n marginLeft=\\"><! [CDATA[1일 3회 투여하며, 1회 정맥주사 용량은 체중 kg당 이 약으로서 7.5 mg(1.5 mL)이며 1회 경구투여량도 메트로니다졸로서 체중 kg당 7.5 mg를 투여한다. 8주 미만 소아는 1일 2회로 투여한다.]]></PARAGRAPH>\r\n </ARTICLE>\r\n <ARTICLE title=\\"2. 협기성균에 의한 수술 후 감염의 예방\\">>\r\n <PARAGRAPH tagName=\\"p\\" textIndent=\\""\n marginLeft=\\"><! [CDATA[(이 용법의 사용은 보통 24시간, 최대 48시간을 이내로 제한함).]]></PARAGRAPH>\r\n <PARAGRAPH tagName=\\"p\\" textIndent=\\""\n marginLeft=\\"><! [CDATA[1] 성인 및 12세 이상의 소아]]></PARAGRAPH>\r\n <PARAGRAPH tagName=\\"p\\" textIndent=\\""\n marginLeft=\\"><! [CDATA[수술 직전, 수술 중 또는 수술 후에 이 약으로서 500 mg(100 mL)을 8시간마다 정맥내에 투여한다. 경구투여가 가능해지면 메트로니다졸로서 1회 250 mg, 1일 3회 경구투여로 대치한다.]]></PARAGRAPH>\r\n <PARAGRAPH tagName=\\"p\\" textIndent=\\""\n marginLeft=\\"><! [CDATA[2] 12세 미만의 소아]]></PARAGRAPH>\r\n <PARAGRAPH tagName=\\"p\\" textIndent=\\""\n marginLeft=\\"><! [CDATA[1일 3회 투여하며, 수술전 정맥주사 용량은 체중 kg당 이 약으로서 7.5 mg(1.5 mL)이며 수술 중 또는 수술 후는 3.7 mg/kg을 투여한다.]]></PARAGRAPH>\r\n </ARTICLE>\r\n </SECTION>\r\n </DOC>\n \"NB\_DOC\_DATA\" : \"<DOC title=\\"사용상의주의사항\\\" type=\\"NB\\">>\r\n <SECTION title=\\"\\">>\r\n <ARTICLE title=\\"1. 경고\\">>\r\n <PARAGRAPH tagName=\\"p\\" textIndent=\\""\n marginLeft=\\"><! [CDATA[1] 설치류 동물실험에 종양이 발생한다는 보고가 있으므로 불필요한 사용을 금한다.]]></PARAGRAPH>\r\n <PARAGRAPH tagName=\\"p\\" textIndent=\\""\n marginLeft=\\"><! [CDATA[2] 코케인 증후군 (Cockayne syndrome) 환자에서 메트로니다졸 함유 제제의 전신적 투여 시 치명적인 결과를 동반한 종증의 간독성/급성 간 부전의 급성 발생이 보고되었다. 이러한 환자에서는 다른 대체 치료를 이용할 수 없는 경우에만 신중한 유익성/위험성 평가 후 이 약을 사용해야 한다. 이 약의 치료를 시작하기 전에 간 기능 검사를 수행해야 하고, 치료 기간 동안 및 치료 종료 후에도 간 기능이 정상 범위 안에 있거나 베이스라인 수치에 도달할 때까지 간 기능 검사를 수행해야 한다. 치료 기간 동안 간 기능 수치가 급격하게 증가할 경우, 이 약의 투여를 중단해야 한다. 코케인 증후군 환자는 간 손상의 증상이 나타나는 즉시 의사에게 보고하고, 이 약의 복용을 중단해야 한다.]]></PARAGRAPH>\r\n </ARTICLE>\r\n <ARTICLE title=\\"2. 다음 환자에는 투여하지 말 것.\\">>\r\n <PARAGRAPH tagName=\\"p\\" textIndent=\\""\n marginLeft=\\"><! [CDATA[1] 이 약 또는 이 약의 구성성분 및 이미 다졸 유도체에 과민반응 환자]]></PARAGRAPH>\r\n <PARAGRAPH tagName=\\"p\\" textIndent=\\""\n marginLeft=\\"><! [CDATA[2] 혈액질환 또는 그 병력이 있는 환자]]></PARAGRAPH>\r\n <PARAGRAPH tagName=\\"p\\" textIndent=\\""\n marginLeft=\\"><! [CDATA[3] 기질적 신경계 질환 환자(갑상샘저하증, 부신저하증 포함)]></PARAGRAPH>\r\n <PARAGRAPH tagName=\\"p\\" textIndent=\\""\n marginLeft=\\"><! [CDATA[4] 임신 첫 3개월 이내의 일부]]></PARAGRAPH>\r\n <PARAGRAPH tagName=\\"p\\" textIndent=\\""\n marginLeft=\\"><! [CDATA[5] 수유부(24시간 이상 수유를 중단해야 한다)]]></PARAGRAPH>\r\n <PARAGRAPH tagName=\\"p\\" textIndent=\\""\n marginLeft=\\"><! [CDATA[6] 미졸라스틴을 투여중인 환자]]></PARAGRAPH>\r\n <PARAGRAPH tagName=\\"p\\" textIndent=\\""\n marginLeft=\\"><! [CDATA[7] 알코올대사가 진행 중인 환자(2주 이내 디설플람을 복용한 환자)]></PARAGRAPH>\r\n </ARTICLE>\r\n <ARTICLE title=\\"3. 다음 환자에는 신중히 투여할 것.\\">>\r\n <PARAGRAPH tagName=\\"p\\" textIndent=\\""\n marginLeft=\\"><! [CDATA[1] 신장애 환자]]></PARAGRAPH>\r\n <PARAGRAPH tagName=\\"p\\" textIndent=\\""\n marginLeft=\\"><! [CDATA[2] 간장애 환자(간성 뇌증 환자포함)]></PARAGRAPH>\r\n </ARTICLE>\r\n <ARTICLE title=\\"4. 이상반응\\">>\r\n <PARAGRAPH tagName=\\"p\\" textIndent=\\""\n marginLeft=\\"><! [CDATA[1] 과민반응 : 발진, 가려움, 홍조, 두드러기, 발열, 혈관부종, 다행홍반, 드물게 아나필락시스, 쇼크가 나타날 수 있다. 농포진이 드물게 관찰되었다.]]></PARAGRAPH>\r\n <PARAGRAPH tagName=\\"p\\" textIndent=\\""\n marginLeft=\\"><! [CDATA[2] 소화기계 : 췌장염이 나타날 수 있다. 구강점막염, 미각장애, 식욕부진, 구역, 구토, 배가 거북함, 설사, 복통, 요통, 혈청 아밀라아제 수치 상승 등의 증상이 나타날 수 있다.]]></PARAGRAPH>\r\n <PARAGRAPH tagName=\\"p\\" textIndent=\\""\n marginLeft=\\"><! [CDATA[3] 혈액계 : 백혈구 감소, 호중구 감소, 무과립구증, 혈소판감소증이 나타날 수 있다.]]></PARAGRAPH>\r\n <PARAGRAPH tagName=\\"p\\" textIndent=\\""\n marginLeft=\\"><! [CDATA[4] 종추 · 말초신경계 : 경련성 발작이 보고된 적 있으며, 조음장애, 감각이상(무감각), 착란, 소뇌 실조증, 또한 두통, 경련, 어지럼, 실신, 말초감각신경병증이 가끔 나타날 수 있다. 매우 드물게 뇌병증(예, 혼돈), 아급성 소뇌 증후군(예, 운동조화불능, 언어장애, 보행장애, 눈떨림, 떨림) 등이 보고된 바 있으며, 이는 투여 중단에 의해 회복될 수 있다.]]></PARAGRAPH>\r\n <PARAGRAPH tagName=\\"p\\" textIndent=\\""\n marginLeft=\\"><! [CDATA[5] 정신신경계 : 혼돈 및 환각증상을 포함한 정신장애, 우울한 기분이 나타날 수 있다.]]></PARAGRAPH>\r\n <PARAGRAPH tagName=\\"p\\" textIndent=\\""\n marginLeft=\\"><! [CDATA[6] 눈 : 복시, 근시와 같은 일시적인 시각장애가 나타날 수 있다.]]></PARAGRAPH>\r\n <PARAGRAPH tagName=\\"p\\" textIndent=\\""\n marginLeft=\\"><! [CDATA[7] 간장 : 매우 드물게 가역적인 간효소수치(AST, ALT, 총 빌리루빈 포함) 상승과 때때로 황달을 동반하는 담즙정체간염이 보고되었다.]]></PARAGRAPH>\r\n <PARAGRAPH tagName=\\"p\\" textIndent=\\""\n marginLeft=\\"><! [CDATA[8] 비뇨기계 : 배뇨장애, 방광염, 다뇨증, 요실금, 진한 소변색이 나타날 수 있다.]]></PARAGRAPH>\r\n <PARAGRAPH tagName=\\"p\\" textIndent=\\""\n marginLeft=\\"><! [CDATA[9] 생식기 : 치료 실시중에 칸디다 알비칸스에 의한 균교 대현상이 나타날 수 있다.]]></PARAGRAPH>\r\n <PARAGRAPH tagName=\\"p\\" textIndent=\\""\n marginLeft=\\"><! [CDATA[10] 기타 : 독성표피괴사용해(리엘증후군), 피부점막안증후군(스티븐스-존슨 증후군), 무균성수막염(항부 경직, 발열, 두통, 구역, 구토 등의 의식 혼탁 등을 수반하는 무균성수막염이 나타날 수 있으므로) 현상이 나타난 경우에는 투여를 중지하고 적절한 처치를 한다.]]></PARAGRAPH>\r\n </ARTICLE>\r\n <ARTICLE title=\\"5. 일반적 주의\\">>\r\n <PARAGRAPH tagName=\\"p\\" textIndent=\\""\n marginLeft=\\"><! [CDATA[1] 혼돈, 졸음, 환각, 경련 또는 일시적인 시각장애의 위험이 있으므로 이러한 증상이 나타나면 운전 및 기계조작을 하지 않도록 환자에게 주의를 주어야 한다.]]></PARAGRAPH>\r\n <PARAGRAPH tagName=\\"p\\" textIndent=\\""\n marginLeft=\\"><! [CDATA[2] 10일 이상 투여 시 정기적인 임상검사를 실시하는 것이 바람직하다(이 약의 사용으로 생식세포가 손상될 수도 있

다).]]></PARAGRAPH>\r\n <PARAGRAPH tagName=\\"p\\" textIndent=\\"\\\" marginLeft=\\"\\\"><![CDATA[3]>  
이 약의 고용량 투여는 매독의 존재여부를 은폐할 수 있으므로 매독의 가능성이 있는 환자는 주의해야 한다.]></PARAGRAPH>\r\n </ARTICLE>\r\n <ARTICLE title=\\"6. 상호작용\\\">\r\n <PARAGRAPH tagName=\\"p\\" textIndent=\\"\\\" marginLeft=\\"\\\"><![CDATA[1]>  
알코올과 병용시 구역, 구토, 두통, 어지럼과 같은 디설피람모양 반응을 일으킬 수 있으므로 최근 2주 내에 디설피람을 복용한 경우 투여를 하지 말고, 투여기간 중 및 투여 후 3일 간은 알코올의 섭취를 피한다. 디설피람과 병용시 급성 혼돈상태를 유발할 수 있다.]></PARAGRAPH>\r\n <PARAGRAPH tagName=\\"p\\" textIndent=\\"\\\" marginLeft=\\"\\\"><![CDATA[2]>  
와파린 및 다른 쿠마린계 항응고제의 작용을 증강시킬 수 있으므로, 이 약 치료 중 및 치료 후 8일까지 항응고제의 용량을 조절해야 한다.]></PARAGRAPH>\r\n <PARAGRAPH tagName=\\"p\\" textIndent=\\"\\\" marginLeft=\\"\\\"><![CDATA[3]>  
리튬의 혈중농도를 증가 시킬 수 있다(신장 손상에 영향을 줄 수 있다.)]></PARAGRAPH>\r\n <PARAGRAPH tagName=\\"p\\" textIndent=\\"\\\" marginLeft=\\"\\\"><![CDATA[4]>  
페니토인이나 폐노바르비탈은 이 약의 제거를 촉진할 수 있다.]></PARAGRAPH>\r\n <PARAGRAPH tagName=\\"p\\" textIndent=\\"\\\" marginLeft=\\"\\\"><![CDATA[5]>  
클린다마이신, 에리트로마이신, 리팜피신, 날리딕스산과 병용 시 혐기성균 치료에 상승작용이 있다.]></PARAGRAPH>\r\n <PARAGRAPH tagName=\\"p\\" textIndent=\\"\\\" marginLeft=\\"\\\"><![CDATA[6]>  
사이클로스포린, 타크로리무스의 혈중농도를 높인다는 몇 가지 사례 보고가 있다.]></PARAGRAPH>\r\n <PARAGRAPH tagName=\\"p\\" textIndent=\\"\\\" marginLeft=\\"\\\"><![CDATA[7]>  
5-FU(Fluoro-Uracile)의 청소율을 감소시켜 그 이상반응을 증가 시킨다.]></PARAGRAPH>\r\n <PARAGRAPH tagName=\\"p\\" textIndent=\\"\\\" marginLeft=\\"\\\"><![CDATA[8]>  
콜레스티라민의 생체이용율을 감소시킨다.]></PARAGRAPH>\r\n <PARAGRAPH tagName=\\"p\\" textIndent=\\"\\\" marginLeft=\\"\\\"><![CDATA[9]>  
옥시테트라사이클린이 길항제로서 작용한다.]></PARAGRAPH>\r\n <PARAGRAPH tagName=\\"p\\" textIndent=\\"\\\" marginLeft=\\"\\\"><![CDATA[10]>  
이 약과 미졸라스틴을 병용 투여 시 심실운동 특히 토르사드 드 포인트(Torsade de pointes)에 대한 위험이 증가할 수 있으므로 병용투여하지 않는다.]></PARAGRAPH>\r\n <PARAGRAPH tagName=\\"p\\" textIndent=\\"\\\" marginLeft=\\"\\\"><![CDATA[11]>  
QT 간격을 연장시킬 가능성이 있는 약물과 함께 메트로니다졸을 투여했을 때 QT 연장이 보고되었다.]></PARAGRAPH>\r\n </ARTICLE>\r\n <ARTICLE title=\\"7. 임부 및 수유부에 대한 투여\\\">\r\n <PARAGRAPH tagName=\\"p\\" textIndent=\\"\\\" marginLeft=\\"\\\"><![CDATA[1]>  
랫트를 이용한 동물실험에서는 사람 투여량의 5배의 용량에서도 생식능력 및 태자에 나쁜 영향은 없었다. 마우스를 이용한 실험에서도 태자독성은 관찰되지 않았으나 복강내 투여를 시행한 한 연구에서는 일부의 자궁내사망이 관찰되었다.]></PARAGRAPH>\r\n <PARAGRAPH tagName=\\"p\\" textIndent=\\"\\\" marginLeft=\\"\\\"><![CDATA[2]>  
이 약은 태반장벽을 통과하여 태아순환계로 빠르게 들어간다. 임신 중 투여에 대한 안전성은 확립되지 않았으므로 임신 3개월 이내의 임부에게는 투여하지 않으며(태내의 암 형성, 유전자 변형 위험), 3개월 초과의 임부에게는 치료 상의 유익성이 위험성을 상회한다고 판단되는 경우에만 투여한다.]></PARAGRAPH>\r\n <PARAGRAPH tagName=\\"p\\" textIndent=\\"\\\" marginLeft=\\"\\\"><![CDATA[3]>  
이 약의 성분은 모유로 이행되므로 치료 중에는 수유를 중단한다(투여 이후 24시간 이상 수유 중단.)]></PARAGRAPH>\r\n </ARTICLE>\r\n <ARTICLE title=\\"8. 과량 투여시의 처치\\\">\r\n <PARAGRAPH tagName=\\"p\\" textIndent=\\"\\\" marginLeft=\\"\\\"><![CDATA[1]>  
특별한 치료 방법은 없고 위세척 등 일반적인 처치를 시행한다. 12 g까지는 경구 복용해도 큰 문제없이 회복된다.]></PARAGRAPH>\r\n </ARTICLE>\r\n <ARTICLE title=\\"9. 보관 및 취급상의 주의사항\\\">\r\n <PARAGRAPH tagName=\\"p\\" textIndent=\\"\\\" marginLeft=\\"\\\"><![CDATA[1]>  
어린이의 손이 닿지 않는 곳에 보관한다.]></PARAGRAPH>\r\n <PARAGRAPH tagName=\\"p\\" textIndent=\\"\\\" marginLeft=\\"\\\"><![CDATA[2]>  
다른 용기에 바꾸어 넣는 것은 사고원인이 되거나 품질 유지면에서 바람직하지 않으므로 이를 주의해야 한다.]></PARAGRAPH>\r\n </ARTICLE>\r\n </SECTION>\r\n</DOC>,  
"PN\_DOC\_DATA": null,  
"MAIN\_ITEM\_INGR": "[M040170]메트로니다졸",  
"INGR\_NAME": "[M040450]옥수수전분 | [M215556]포비돈 K30 | [M223367]유당수화물 | [M223374]카르복시메틸셀룰로오스칼슘 | [M223556]스테아르산마그네슘 | [M249191]텔크"  
},  
{  
 "ITEM\_SEQ": "196500034",  
 "ITEM\_NAME": "몰트엑스트랙트헤모구로빈아세아",  
 "ENTP\_NAME": "서울약품(주)",  
 "ITEM\_PERMIT\_DATE": "19650404",  
 "CNSGN\_MANUF": null,  
 "ETC\_OTC\_CODE": "일반의약품",  
 "CHART": "적색당의정",  
 "BAR\_CODE": null,  
 "MATERIAL\_NAME": "총량 : 1정(570밀리그램)중|성분명 : 헤모구로빈시쿰파우다|분량 : 50|단위 : 밀리그램|규격 : 별규|성분정보 : |비고 : ;총량 : 1정(570밀리그램)중|성분명 : 몰트엑스트랙트|분량 : 150|단위 : 밀리그램|규격 : 별규|성분정보 : |비고 : ",  
 "EE\_DOC\_ID": "https://nedrug.mfds.go.kr/pbp/cmn/pdfDownload/196500034/EE",  
 "UD\_DOC\_ID": "https://nedrug.mfds.go.kr/pbp/cmn/pdfDownload/196500034/UD",  
 "NB\_DOC\_ID": "https://nedrug.mfds.go.kr/pbp/cmn/pdfDownload/196500034/NB",  
 "INSERT\_FILE": "",  
 "STORAGE\_METHOD": "기밀용기",  
 "VALID\_TERM": "제조일로부터 60 개월",  
 "REEXAM\_TARGET": null,  
 "REEXAM\_DATE": null,  
 "PACK\_UNIT": ""},

```
"EDI_CODE": null,
"DOC_TEXT": "",
"PERMIT_KIND_NAME": "허가",
"ENTP_NO": "1429",
"MAKE_MATERIAL_FLAG": null,
"NEWDRUG_CLASS_NAME": "",
"INDUTY_TYPE": "의약품",
"CANCEL_DATE": "20220101",
"CANCEL_NAME": "유효기간만료",
"CHANGE_DATE": "20170916",
"NARCOTIC_KIND_CODE": null,
"GBN_NAME": "효능효과변경, 2017-09-16/용법용량변경, 2017-09-16/사용상주의사항변경(부작용포함), 2017-09-16/저장방법 및 유효기간(사용기간)변경, 1984-01-21/용법용량변경, 1977-12-16/저장방법 및 유효기간(사용기간)변경, 1977-12-16",
"TOTAL_CONTENT": "1정(570밀리그램)중",
"EE_DOC_DATA": "<DOC title=\"효능효과\" type=\"EE\">\r\n    <SECTION title=\"\">\r\n        <ARTICLE title=\"\">\r\n            <PARAGRAPH tagName=\"p\" textIndent=\"\" marginLeft=\"\"><! [CDATA[안전성·유효성을 확인할 수 없음.] ]></PARAGRAPH>\r\n        </ARTICLE>\r\n    </SECTION>\r\n</DOC>",
"UD_DOC_DATA": "<DOC title=\"용법용량\" type=\"UD\">\r\n    <SECTION title=\"\">\r\n        <ARTICLE title=\"\">\r\n            <PARAGRAPH tagName=\"p\" textIndent=\"\" marginLeft=\"\"><! [CDATA[안전성·유효성을 확인할 수 없음.] ]></PARAGRAPH>\r\n        </ARTICLE>\r\n    </SECTION>\r\n</DOC>",
"NB_DOC_DATA": "<DOC title=\"사용상주의사항\" type=\"NB\">\r\n    <SECTION title=\"\">\r\n        <ARTICLE title=\"\">\r\n            <PARAGRAPH tagName=\"p\" textIndent=\"\" marginLeft=\"\"><! [CDATA[]] ></PARAGRAPH>\r\n            <PARAGRAPH tagName=\"p\" textIndent=\"\" marginLeft=\"\"><! [CDATA[안전성 #8226; 유효성을 확인할 수 없음.] ]></PARAGRAPH>\r\n        </ARTICLE>\r\n    </SECTION>\r\n</DOC>",
"PN_DOC_DATA": null,
"MAIN_ITEM_INGR": "[M213134]해모구로빈시쿰파우다|[M092524]몰트액스트렉트",
"INGR_NAME": "[M040208]백납|[M040450]옥수수전분|[M040484]유당|[M040634]침강탄산칼슘|[M060502]적색3호|[M089138]젤라틴|[M203772]정제쉘락|[M207642]백당|[M239948]탈크|[M240695]적색40호"
},
{
    "ITEM_SEQ": "196500051",
    "ITEM_NAME": "지엘타이밍정(카페인무수물)",
    "ENTP_NAME": "지엘파마(주)",
    "ITEM_PERMIT_DATE": "19651221",
    "CNSGN_MANUF": null,
    "ETC_OTC_CODE": "일반의약품",
    "CHART": "노란색의 팔각형 정제",
    "BAR_CODE": "8806497009005,8806497009012,8806497009029,8806497009036,8806497009043,8806497009050,806497009067",
    "MATERIAL_NAME": "총량 : 1정204밀리그램|성분명 : 카페인무수물|분량 : 50|단위 : 밀리그램|규격 : KP|성분정보 : |비고 :",
    "EE_DOC_ID": "https://nedrug.mfds.go.kr/pbp/cmn/pdfDownload/196500051/EE",
    "UD_DOC_ID": "https://nedrug.mfds.go.kr/pbp/cmn/pdfDownload/196500051/UD",
    "NB_DOC_ID": "https://nedrug.mfds.go.kr/pbp/cmn/pdfDownload/196500051/NB",
    "INSERT_FILE": "",
    "STORAGE_METHOD": "밀폐용기, 실온(1~30°C)보관",
    "VALID_TERM": "제조일로부터 36 개월",
    "REEXAM_TARGET": null,
    "REEXAM_DATE": null,
    "PACK_UNIT": "",
    "EDI_CODE": null,
    "DOC_TEXT": "",
    "PERMIT_KIND_NAME": "허가",
    "ENTP_NO": "1475",
    "MAKE_MATERIAL_FLAG": null,
    "NEWDRUG_CLASS_NAME": "",
    "INDUTY_TYPE": "의약품",
    "CANCEL_DATE": null,
    "CANCEL_NAME": "정상",
    "CHANGE_DATE": "20200103",
    "NARCOTIC_KIND_CODE": null,
    "GBN_NAME": "사용상주의사항변경(부작용포함), 2020-01-03/제품명칭변경, 2019-11-11/성상변경, 2019-09-03/사용상주의 사항변경(부작용포함), 2018-10-12/저장방법 및 유효기간(사용기간)변경, 2018-10-12/용법용량변경, 2018-10-12/성상변경, 2018-10-12/제품명칭변경, 2018-10-12/사용상주의사항변경(부작용포함), 2009-11-07/사용상주의사항변경(부작용포함),
```

1998-04-24/용법용량변경, 1998-04-24/효능효과변경, 1998-04-24/제품명칭변경, 1989-07-21/저장방법 및 유효기간(사용기간)변경, 1986-11-29/사용상주의사항변경(부작용포함), 1982-04-30/용법용량변경, 1982-04-30/효능효과변경, 1982-04-30/저장방법 및 유효기간(사용기간)변경, 1980-04-04/용법용량변경, 1980-04-04",  
"TOTAL\_CONTENT": "1204",  
"EE\_DOC\_DATA": "<DOC title=\"효능효과\" type=\"EE\">\r\n<SECTION title=\"\">\r\n<ARTICLE title=\"\">\r\n<PARAGRAPH tagName=\"p\" textIndent=\"\" marginLeft=\"\"><![CDATA[&nbsp;]]></PARAGRAPH>\r\n<PARAGRAPH tagName=\"p\" textIndent=\"\" marginLeft=\"\"><![CDATA[줄음]]></PARAGRAPH>\r\n</ARTICLE>\r\n</SECTION>\r\n</DOC>",  
"UD\_DOC\_DATA": "<DOC title=\"용법용량\" type=\"UD\">\r\n<SECTION title=\"\">\r\n<ARTICLE title=\"\">\r\n<PARAGRAPH tagName=\"p\" textIndent=\"\" marginLeft=\"\"><![CDATA[성인 : 카페인 무수물로서 1회 100~300mg을 1일 1~3회 경구 투여한다.]]></PARAGRAPH>\r\n<PARAGRAPH tagName=\"p\" textIndent=\"\" marginLeft=\"\"><![CDATA[연령, 증상에 따라 적절히 증감한다.]]></PARAGRAPH>\r\n</ARTICLE>\r\n</SECTION>\r\n</DOC>",  
"NB\_DOC\_DATA": "<DOC title=\"사용상의주의사항\" type=\"NB\">\r\n<SECTION title=\"\">\r\n<ARTICLE title=\"1. 다음과 같은 사람은 이 약을 복용하지 말 것\">\r\n<PARAGRAPH tagName=\"p\" textIndent=\"\" marginLeft=\"\"><![CDATA[이 약은 유당(젖당)을 함유하고 있으므로, 갈락토오스 불내성(galactose intolerance), Lapp 유당(젖당)분해효소결핍증(Lapp lactase deficiency) 또는 포도당-갈락토오스 흡수장애(glucose-galactose malabsorption) 등의 유전적인 문제가 있는 환자에게는 투여하면 안 된다.]]></PARAGRAPH>\r\n</ARTICLE>\r\n<ARTICLE title=\"2. 다음과 같은 사람은 이 약을 복용하기 전에 의사, 치과의사, 약사와 상의할 것\">\r\n<PARAGRAPH tagName=\"p\" textIndent=\"\" marginLeft=\"\"><![CDATA[1] 위궤양 또는 그 병력이 있는 환자]]></PARAGRAPH>\r\n<PARAGRAPH tagName=\"p\" textIndent=\"\" marginLeft=\"\"><![CDATA[2] 심질환 환자]]></PARAGRAPH>\r\n<PARAGRAPH tagName=\"p\" textIndent=\"\" marginLeft=\"\"><![CDATA[3] 녹내장 환자]]></PARAGRAPH>\r\n</ARTICLE>\r\n<ARTICLE title=\"3. 다음과 같은 경우 이 약의 복용을 즉각 중지하고 의사, 치과의사, 약사와 상의할 것. 상담시 가능한한 이 첨부문서를 소지할 것\">\r\n<PARAGRAPH tagName=\"p\" textIndent=\"\" marginLeft=\"\"><![CDATA[1] 과량투여에 의해 진전(떨림), 어지러움, 심계항진(두근거림), 불면, 불안, 동공산대, 부정맥, 기외수축(조기수축), 빈맥(빠른맥), 이명(귀울림) 등의 증상이 나타날 수 있다.]]></PARAGRAPH>\r\n<PARAGRAPH tagName=\"p\" textIndent=\"\" marginLeft=\"\"><![CDATA[2] 기타: 만성 녹내장을 악화시킬 수 있다.]]></PARAGRAPH>\r\n</ARTICLE>\r\n<ARTICLE title=\"4. 기타 이 약의 복용 시 주의사항\">\r\n<PARAGRAPH tagName=\"p\" textIndent=\"\" marginLeft=\"\"><![CDATA[1] 중추신경계의 심한 흥분상태는 치오펜탈나트륨과 같은 단시간형 바르비탈계 약물을 투여함으로써 조절될 수 있다.]]></PARAGRAPH>\r\n<PARAGRAPH tagName=\"p\" textIndent=\"\" marginLeft=\"\"><![CDATA[2] 이 약은 태반을 통과하고 모유중으로 쉽게 이행되므로 임부 또는 임신하고 있을 가능성이 있는 부인 및 수유부에는 장기 연용(계속 사용)하지 않는다.]]></PARAGRAPH>\r\n<PARAGRAPH tagName=\"p\" textIndent=\"\" marginLeft=\"\"><![CDATA[3] 일반적으로 고령자(노인)에서는 생리기능이 저하되어 있으므로 용량을 감량(줄임)하는 등 신중히 투여한다.]]></PARAGRAPH>\r\n</ARTICLE>\r\n<ARTICLE title=\"5. 저장상의 주의사항\">\r\n<PARAGRAPH tagName=\"p\" textIndent=\"\" marginLeft=\"\"><![CDATA[1] 어린이의 손이 닿지 않는 곳에 보관할 것]]></PARAGRAPH>\r\n<PARAGRAPH tagName=\"p\" textIndent=\"\" marginLeft=\"\"><![CDATA[2] 의약품을 원래 용기에서 꺼내어 다른 용기에 보관하는 것은 의약품 오용(잘못 사용)에 따른 사고 발생이나 의약품 품질 저하의 원인이 될 수 있으므로 원래의 용기에 넣고 꼭 닫아 보관할 것]]></PARAGRAPH>\r\n</ARTICLE>\r\n</SECTION>\r\n</DOC>",  
"PN\_DOC\_DATA": null,  
"MAIN\_ITEM\_INGR": "[M223183]카페인무수물",  
"INGR\_NAME": "[M040133]리보플라빈 | [M040450]옥수수전분 | [M085786]전분글리콜산나트륨 | [M086809]전호화전분 | [M243259]스테아르산마그네슘 | [M244062]카르복시메틸셀룰로오스나트륨 | [M244993]경질무수규산 | [M254581]유당수화물 | [M268422]페퍼민트분말향 71329"  
},  
{  
"ITEM\_SEQ": "196600011",  
"ITEM\_NAME": "베스타제정",  
"ENTP\_NAME": "동아제약(주)",  
"ITEM\_PERMIT\_DATE": "19660523",  
"CNSGN\_MANUF": null,  
"ETC\_OTC\_CODE": "일반의약품",  
"CHART": "담등-적갈색 정제",  
"BAR\_CODE": "8806265001101,8806265001118,8806265001125,8806265001132,8806265001149,8806425020508,8806425020515,8806425020522,8806425020539,8806425020546",  
"MATERIAL\_NAME": "총량 : 이 약 1정(500 mg) 중|성분명 : 비오티아스타제500|분량 : 75|단위 : 밀리그램|규격 : 별첨규격(전과동)|성분정보 : |비고 : 에스아밀라제 788단위, 알파아밀라제 22500단위, 프로테아제 53단위;총량 : 이 약 1정(500 mg) 중|성분명 : 리파제AP6|분량 : 2.8|단위 : 밀리그램|규격 : 별첨규격(전과동)|성분정보 : |비고 : 리파제168단위;총량 : 이 약 1정(500 mg) 중|성분명 : 셀룰라제AP3|분량 : 25|단위 : 밀리그램|규격 : 별첨규격(전과동)|성분정보 : |비고 : 셀룰라제 675단위",  
"EE\_DOC\_ID": "https://nedrug.mfds.go.kr/pbp/cmn/pdfDownload/196600011/EE",  
"UD\_DOC\_ID": "https://nedrug.mfds.go.kr/pbp/cmn/pdfDownload/196600011/UD",  
"NB\_DOC\_ID": "https://nedrug.mfds.go.kr/pbp/cmn/pdfDownload/196600011/NB",  
"INSERT\_FILE": "https://nedrug.mfds.go.kr/pbp/cmn/pdfDownload/196600011/II",  
"STORAGE\_METHOD": "밀폐용기, 실온(1~30°C)보관",

"VALID\_TERM": "제조일로부터 36 개월",  
"REEXAM\_TARGET": null,  
"REEXAM\_DATE": null,  
"PACK\_UNIT": "",  
"EDI\_CODE": null,  
"DOC\_TEXT": "",  
"PERMIT\_KIND\_NAME": "신고",  
"ENTP\_NO": "2606",  
"MAKE\_MATERIAL\_FLAG": null,  
"NEWDRUG\_CLASS\_NAME": "",  
"INDUTY\_TYPE": "의약품",  
"CANCEL\_DATE": null,  
"CANCEL\_NAME": "정상",  
"CHANGE\_DATE": "20190909",  
"NARCOTIC\_KIND\_CODE": null,  
"GBN\_NAME": "사용상주의사항변경(부작용포함), 2019-09-09/사용상주의사항변경(부작용포함), 2012-06-01/효능효과변경, 1995-03-25/용법용량변경, 1995-03-25/사용상주의사항변경(부작용포함), 1995-03-25/효능효과변경, 1994-01-01/용법용량변경, 1994-01-01/사용상주의사항변경(부작용포함), 1994-01-01/제품명칭변경, 1990-02-10",  
"TOTAL\_CONTENT": "이 약 1정(500 mg) 중",  
"EE\_DOC\_DATA": "<DOC title=\"효능효과\" type=\"EE\">\r\n<SECTION title=\"\">\r\n<ARTICLE title=\"\">\r\n<PARAGRAPH tagName=\"p\" textIndent=\"0\" marginLeft=\"0\"><! [CDATA[소화불량, 식욕감퇴(식욕부진), 과식, 식체(위체), 소화촉진, ]]></PARAGRAPH>\r\n<PARAGRAPH tagName=\"p\" textIndent=\"0\" marginLeft=\"0\"><! [CDATA[소화불량으로 인한 위부팽만감]]></PARAGRAPH>\r\n</ARTICLE>\r\n<SECTION>\r\n</SECTION>\r\n</DOC>",  
"UD\_DOC\_DATA": "<DOC title=\"용법용량\" type=\"UD\">\r\n<SECTION title=\"\">\r\n<ARTICLE title=\"\">\r\n<PARAGRAPH tagName=\"p\" textIndent=\"0\" marginLeft=\"0\"><! [CDATA[성인 : 1회 2정]]></PARAGRAPH>\r\n<PARAGRAPH tagName=\"p\" textIndent=\"0\" marginLeft=\"0\"><! [CDATA[소아 : 1회 11-14세 1-2정, 8-10세 1정]]></PARAGRAPH>\r\n<PARAGRAPH tagName=\"p\" textIndent=\"0\" marginLeft=\"0\"><! [CDATA[1일 3회 식후에 복용한다.]]></PARAGRAPH>\r\n</ARTICLE>\r\n<SECTION>\r\n</SECTION>\r\n</DOC>",  
"NB\_DOC\_DATA": "<DOC title=\"사용상의주의사항\" type=\"NB\">\r\n<SECTION title=\"\">\r\n<ARTICLE title=\"1. 다음 환자에는 투여하지 말 것\">\r\n<PARAGRAPH tagName=\"p\" textIndent=\"0\" marginLeft=\"0\"><! [CDATA[이 약은 유당을 함유하고 있으므로, 갈락토오스 불내성(galactose intolerance), Lapp 유당분해효소 결핍증(Lapp lactase deficiency) 또는 포도당-갈락토오스 흡수장애(glucose-galactose malabsorption) 등의 유전적인 문제가 있는 환자에게는 투여하면 안 된다.]]></PARAGRAPH>\r\n<ARTICLE title=\"2. 다음 환자에는 신중히 투여할 것.\">\r\n<PARAGRAPH tagName=\"p\" textIndent=\"0\" marginLeft=\"0\"><! [CDATA[1] 약으로 알레르기 증상(발진, 발적, 가려움 등)을 일으킨 일이 있는 환자 (스코폴리아 액스를 함유하는 제제)]]></PARAGRAPH>\r\n<PARAGRAPH tagName=\"p\" textIndent=\"0\" marginLeft=\"0\"><! [CDATA[2] 고혈압 환자, 고령자, 심장애 또는 신장애 환자, 부종 환자]]></PARAGRAPH>\r\n<PARAGRAPH tagName=\"p\" textIndent=\"0\" marginLeft=\"0\"><! [CDATA[(1일 최대배합량이 글리시리진산으로 40mg 이상 또는 감초로서 1g 이상을 함유하는)]]></PARAGRAPH>\r\n<PARAGRAPH tagName=\"p\" textIndent=\"0\" marginLeft=\"0\"><! [CDATA[제제]]></PARAGRAPH>\r\n<PARAGRAPH tagName=\"p\" textIndent=\"0\" marginLeft=\"0\"><! [CDATA[3] 다른 약물을 투여받고 있는 환자]]></PARAGRAPH>\r\n<PARAGRAPH tagName=\"p\" textIndent=\"0\" marginLeft=\"0\"><! [CDATA[4] 이 약은 황색5호(선셋옐로우 FCF, Sunset Yellow FCF)를 함유하고 있으므로 이 성분에過민하거나 알레르기 병력이 있는 환자에는 신중히 투여한다.]]></PARAGRAPH>\r\n</ARTICLE>\r\n<ARTICLE title=\"3. 부작용\">\r\n<PARAGRAPH tagName=\"p\" textIndent=\"0\" marginLeft=\"0\"><! [CDATA[1] 이 약을 투여함으로써 알레르기 증상(발진, 가려움 등)이 나타날 경우에는 투여를 중]]></PARAGRAPH>\r\n<PARAGRAPH tagName=\"p\" textIndent=\"0\" marginLeft=\"0\"><! [CDATA[2] 이 약을 투여하는 동안 드물게 입이 마르는 증상이 나타날 수 있다 (스코폴리아액스)]]></PARAGRAPH>\r\n<PARAGRAPH tagName=\"p\" textIndent=\"0\" marginLeft=\"0\"><! [CDATA[를 함유하는 제제.]]></PARAGRAPH>\r\n<PARAGRAPH tagName=\"p\" textIndent=\"0\" marginLeft=\"0\"><! [CDATA[3] 이 약을 투여하는 동안 변비 또는 설사의 증상이 나타날 수 있다 (제산제를 함유하는]]></PARAGRAPH>\r\n<PARAGRAPH tagName=\"p\" textIndent=\"0\" marginLeft=\"0\"><! [CDATA[제제의 일부.]]></PARAGRAPH>\r\n<PARAGRAPH tagName=\"p\" textIndent=\"0\" marginLeft=\"0\"><! [CDATA[4] 이 약을 투여함으로써 요량이 감소하고, 얼굴과 손발이 붓고, 손이 굳어지고, 혈압이]]></PARAGRAPH>\r\n<PARAGRAPH tagName=\"p\" textIndent=\"0\" marginLeft=\"0\"><! [CDATA[오르며, 두통 등의 증상이 나타날 경우에는 투여를 중지하고 약사 또는 의사와 상의]]></PARAGRAPH>\r\n<PARAGRAPH tagName=\"p\" textIndent=\"0\" marginLeft=\"0\"><! [CDATA[한다 (1일 최대배합량이 글리시리진산으로 40mg 이상 또는 감초로서 1g 이상을 함유하는 제제.)]]></PARAGRAPH>\r\n</ARTICLE>\r\n<ARTICLE title=\"4. 일반적 주의\">\r\n<PARAGRAPH tagName=\"p\" textIndent=\"0\" marginLeft=\"0\"><! [CDATA[1] 이 약은 극악성분도 함유되어 있으므로 정해진 용법·용량을 잘 지킨다 (극악을 함유]]></PARAGRAPH>\r\n<PARAGRAPH tagName=\"p\" textIndent=\"0\" marginLeft=\"0\"><! [CDATA[하고 있는 제제.]]></PARAGRAPH>\r\n<PARAGRAPH tagName=\"p\" textIndent=\"0\" marginLeft=\"0\"><! [CDATA[2] 정해진 용법·용량을 잘 지킨다 (극악을 함유하고 있지 않은 제제.)]]></PARAGRAPH>\r\n<PARAGRAPH tagName=\"p\" textIndent=\"0\" marginLeft=\"0\"><! [CDATA[3] 소아에게

투여할 경우에는 보호자의 지도 감독하에 투여한다 (소아의 용법이 있는 경우)]]></PARAGRAPH>\r\n <PARAGRAPH tagName=\\"p\\" textIndent=\\"\"\ marginLeft=\\"\"\><! [CDATA[우에 기재할 것.] ]></PARAGRAPH>\r\n<PARAGRAPH tagName=\\"p\\" textIndent=\\"\"\ marginLeft=\\"\"\><! [CDATA[4] 수일간 투여하여도 증상의 개선이 없을 경우에는 투여를 중지하고 약사 또는 의사와]]></PARAGRAPH>\r\n <PARAGRAPH tagName=\\"p\\" textIndent=\\"\"\ marginLeft=\\"\"\><! [CDATA[상의한다 (1일 최대배합량이 글리시리진산으로 40mg 이상 또는 감초로서 1g 이상을]]></PARAGRAPH>\r\n <PARAGRAPH tagName=\\"p\\" textIndent=\\"\"\ marginLeft=\\"\"\><! [CDATA[함유하는 제제.) .]]></PARAGRAPH>\r\n <PARAGRAPH tagName=\\"p\\" textIndent=\\"\"\ marginLeft=\\"\"\><! [CDATA[5] 장기간 계속하여 투여하지 않는다 (위와 같음.) .]]></PARAGRAPH>\r\n <PARAGRAPH tagName=\\"p\\" textIndent=\\"\"\ marginLeft=\\"\"\><! [CDATA[6] 장기간 계속하여 투여할 경우에는 약사 또는 의사와 상의한다 (위와 같음.) .]]></PARAGRAPH>\r\n <PARAGRAPH tagName=\\"p\\" textIndent=\\"\"\ marginLeft=\\"\"\><! [CDATA[7] 2주 정도 투여하여도 증상의 개선이 없을 경우에는 투여를 중지하고 약사 또는 의사]]></PARAGRAPH>\r\n <PARAGRAPH tagName=\\"p\\" textIndent=\\"\"\ marginLeft=\\"\"\><! [CDATA[와 상의한다 (다만, 건위제 및 소화제 중 효모·생균제제, 생약만으로 된 제제는 2주]]></PARAGRAPH>\r\n <PARAGRAPH tagName=\\"p\\" textIndent=\\"\"\ marginLeft=\\"\"\><! [CDATA[또는 1개월).]]></PARAGRAPH>\r\n </ARTICLE>\r\n <ARTICLE title=\\"5. 상호작용\">\r\n <PARAGRAPH tagName=\\"p\\" textIndent=\\"\"\ marginLeft=\\"\"\><! [CDATA[위장진통·진경제와 병용투여하지 않는다 (스코폴리아엑스를 함유하는 제제).]]></PARAGRAPH>\r\n </ARTICLE>\r\n <ARTICLE title=\\"6. 소아에 대한 투여\">\r\n <PARAGRAPH tagName=\\"p\\" textIndent=\\"\"\ marginLeft=\\"\"\><! [CDATA[1] 이 약은 7세 미만의 영·유아에게 투여하지 않는다 (캡슐제, 정제 및 환제).]]></PARAGRAPH>\r\n <PARAGRAPH tagName=\\"p\\" textIndent=\\"\"\ marginLeft=\\"\"\><! [CDATA[2] 이 약은 3개월 미만의 영아에게는 투여하지 않는다. 또 3개월 이상이라도 1세 미만의 영아에게는 부득이한 경우를 제외하고는 투여하지 않는다 (캡슐제, 정제 및 환제 이외의 제제).]]></PARAGRAPH>\r\n </ARTICLE>\r\n <ARTICLE title=\\"7. 저장상의 주의사항\">\r\n <PARAGRAPH tagName=\\"p\\" textIndent=\\"\"\ marginLeft=\\"\"\><! [CDATA[1] 소아의 손이 닿지 않는 곳에 보관한다.] ]></PARAGRAPH>\r\n <PARAGRAPH tagName=\\"p\\" textIndent=\\"\"\ marginLeft=\\"\"\><! [CDATA[2] 직사일광을 피하고 되도록 습기가 적은 서늘한 곳에 밀전하여 보관한다.] ]></PARAGRAPH>\r\n <PARAGRAPH tagName=\\"p\\" textIndent=\\"\"\ marginLeft=\\"\"\><! [CDATA[3] 오용을 막고 품질의 보존을 위하여 다른 용기에 바꾸어 넣지 않는다.] ]></PARAGRAPH>\r\n </ARTICLE>\r\n </SECTION>\r\n </DOC>,  
"PN\_DOC\_DATA": null,  
"MAIN\_ITEM\_INGR": "[M083540]비오디아스타제500 | [M082712]리파제AP6 | [M260530]셀룰라제AP3",  
"INGR\_NAME": "[M060073]미결정셀룰로오스 | [M089973]오렌지엔센스(0-8083) | [M102012]카르복시메틸셀룰로오스나트륨 | [M221869]황색 5호 | [M223367]유당수화물 | [M223556]스테아르산마그네슘"

{

"ITEM\_SEQ": "196600012",  
"ITEM\_NAME": "베스타제당의정",  
"ENTP\_NAME": "동아제약(주)",  
"ITEM\_PERMIT\_DATE": "19660523",  
"CNSGN\_MANUF": null,  
"ETC\_OTC\_CODE": "일반의약품",  
"CHART": "분홍색의 원형 당의정이다.",  
"BAR\_CODE": "8806265001200,8806265001217,8806265001224,8806265001231,8806265001248,8806425020300,8806425020317,8806425020324,8806425020331,8806425020348",  
"MATERIAL\_NAME": "총량 : 이 약 1정(495mg) 중|성분명 : 비오디아스타제500|분량 : 75|단위 : 밀리그램|규격 : 별첨규격(전과동)|성분정보 : |비고 : 에스아밀라제 788단위, 알파아밀라제 22500단위, 프로테아제 53단위;총량 : 이 약 1정(495mg) 중|성분명 : 리파제AP6|분량 : 2.8|단위 : 밀리그램|규격 : 별첨규격(전과동)|성분정보 : |비고 : 리파제 168단위;총량 : 이 약 1정(495mg) 중|성분명 : 셀룰라제AP3|분량 : 25|단위 : 밀리그램|규격 : 별첨규격(전과동)|성분정보 : |비고 : 셀룰라제 675단위",  
"EE\_DOC\_ID": "https://nedrug.mfds.go.kr/pbp/cmn/pdfDownload/196600012/EE",  
"UD\_DOC\_ID": "https://nedrug.mfds.go.kr/pbp/cmn/pdfDownload/196600012/UD",  
"NB\_DOC\_ID": "https://nedrug.mfds.go.kr/pbp/cmn/pdfDownload/196600012/NB",  
"INSERT\_FILE": "",  
"STORAGE\_METHOD": "밀폐용기, 실온(1~30°C)보관",  
"VALID\_TERM": "제조일로부터 36 개월",  
"REEXAM\_TARGET": null,  
"REEXAM\_DATE": null,  
"PACK\_UNIT": "",  
"EDI\_CODE": null,  
"DOC\_TEXT": "",  
"PERMIT\_KIND\_NAME": "신고",  
"ENTP\_NO": "2606",  
"MAKE\_MATERIAL\_FLAG": null,  
"NEWDRUG\_CLASS\_NAME": "",  
"INDUTY\_TYPE": "의약품",  
"CANCEL\_DATE": null,  
"CANCEL\_NAME": "정상",  
"CHANGE\_DATE": "20190903",

"NARCOTIC\_KIND\_CODE": null,

"GBN\_NAME": "사용상주의사항변경(부작용포함), 2019-09-03/사용상주의사항변경(부작용포함), 1995-03-25/용법용량변경, 1995-03-25/효능효과변경, 1995-03-25/사용상주의사항변경(부작용포함), 1994-01-01/용법용량변경, 1994-01-01/효능효과변경, 1994-01-01/사용상주의사항변경(부작용포함), 1985-09-24/저장방법 및 유효기간(사용기간)변경, 1985-09-24/용법용량변경, 1985-09-24/효능효과변경, 1985-09-24",

"TOTAL\_CONTENT": "이 약 1정(495mg) 중",

"EE\_DOC\_DATA": "<DOC title=\"효능효과\" type=\"EE\">\r\n<SECTION title=\"\">\r\n<ARTICLE title=\"\">\r\n<PARAGRAPH tagName=\"p\" textIndent=\"0\" marginLeft=\"0\"><! [CDATA[소화불량, 식욕감퇴(식욕부진), 과식, 식체(위체), 소화촉진, ]]></PARAGRAPH>\r\n<PARAGRAPH tagName=\"p\" textIndent=\"0\" marginLeft=\"0\"><! [CDATA[소화불량으로 인한 위부팽만감]]></PARAGRAPH>\r\n</ARTICLE>\r\n</SECTION>\r\n</DOC>",

"UD\_DOC\_DATA": "<DOC title=\"용법용량\" type=\"UD\">\r\n<SECTION title=\"\">\r\n<ARTICLE title=\"\">\r\n<PARAGRAPH tagName=\"p\" textIndent=\"0\" marginLeft=\"0\"><! [CDATA[성인 : 1회 2정]]></PARAGRAPH>\r\n<PARAGRAPH tagName=\"p\" textIndent=\"0\" marginLeft=\"0\"><! [CDATA[소아 : 1회 11-14세 1-2정, 8-10세 1정]]></PARAGRAPH>\r\n<PARAGRAPH tagName=\"p\" textIndent=\"0\" marginLeft=\"0\"><! [CDATA[1일 3회 식후에 복용한다.]]></PARAGRAPH>\r\n</ARTICLE>\r\n</SECTION>\r\n</DOC>",

"NB\_DOC\_DATA": "<DOC title=\"사용상의주의사항\" type=\"NB\">\r\n<SECTION title=\"\">\r\n<ARTICLE title=\"1. 다음 환자에는 투여하지 말 것\">\r\n<PARAGRAPH tagName=\"p\" textIndent=\"0\" marginLeft=\"0\"><! [CDATA[이 약은 유당을 함유하고 있으므로, 갈락토오스 불내성(galactose intolerance), Lapp 유당분해효소 결핍증(Lapp lactase deficiency) 또는 포도당-갈락토오스 흡수장애(glucose-galactose malabsorption) 등의 유전적인 문제가 있는 환자에게는 투여하면 안 된다.]]></PARAGRAPH>\r\n</ARTICLE>\r\n<ARTICLE title=\"2. 다음 환자에는 신중히 투여할 것.\">\r\n<PARAGRAPH tagName=\"p\" textIndent=\"0\" marginLeft=\"0\"><! [CDATA[1] 약으로 알레르기 증상(발진, 발적, 가려움 등)을 일으킨 일이 있는 환자 (스코폴리아 액스를 함유하는 제제)]]></PARAGRAPH>\r\n<PARAGRAPH tagName=\"p\" textIndent=\"0\" marginLeft=\"0\"><! [CDATA[2] 고혈압 환자, 고령자, 심장애 또는 신장애 환자, 부종 환자 (1일 최대배합량이 글리시리진산으로 40mg 이상 또는 감초로서 1g 이상을 함유하는 제제)]]></PARAGRAPH>\r\n<PARAGRAPH tagName=\"p\" textIndent=\"0\" marginLeft=\"0\"><! [CDATA[3] 다른 약물을 투여받고 있는 환자]]></PARAGRAPH>\r\n</ARTICLE>\r\n<ARTICLE title=\"3. 부작용\">\r\n<PARAGRAPH tagName=\"p\" textIndent=\"0\" marginLeft=\"0\"><! [CDATA[1] 이 약을 투여함으로써 알레르기 증상(발진, 가려움 등)이 나타날 경우에는 투여를 중지하고 약사 또는 의사와 상의한다 (스코폴리아액스를 함유하는 제제).]]></PARAGRAPH>\r\n<PARAGRAPH tagName=\"p\" textIndent=\"0\" marginLeft=\"0\"><! [CDATA[2] 이 약을 투여하는 동안 드물게 입이 마르는 증상이 나타날 수 있다 (스코폴리아액스를 함유하는 제제).]]></PARAGRAPH>\r\n<PARAGRAPH tagName=\"p\" textIndent=\"0\" marginLeft=\"0\"><! [CDATA[3] 이 약을 투여하는 동안 변비 또는 설사의 증상이 나타날 수 있다 (제산제를 함유하는 제제의 일부).]]></PARAGRAPH>\r\n<PARAGRAPH tagName=\"p\" textIndent=\"0\" marginLeft=\"0\"><! [CDATA[4] 이 약을 투여함으로써 요량이 감소하고, 얼굴과 손발이 붓고, 손이 굳어지고, 혈압이 오르며, 두통 등의 증상이 나타날 경우에는 투여를 중지하고 약사 또는 의사와 상의한다 (1일 최대배합량이 글리시리진산으로 40mg 이상 또는 감초로서 1g 이상을 함유하는 제제).]]></PARAGRAPH>\r\n</ARTICLE>\r\n<ARTICLE title=\"4. 일반적 주의\">\r\n<PARAGRAPH tagName=\"p\" textIndent=\"0\" marginLeft=\"0\"><! [CDATA[1] 이 약은 극악성분도 함유되어 있으므로 정해진 용법·용량을 잘 지킨다 (극약을 함유하고 있는 제제).]]></PARAGRAPH>\r\n<PARAGRAPH tagName=\"p\" textIndent=\"0\" marginLeft=\"0\"><! [CDATA[2] 정해진 용법·용량을 잘 지킨다 (극약을 함유하고 있지 않은 제제).]]></PARAGRAPH>\r\n<PARAGRAPH tagName=\"p\" textIndent=\"0\" marginLeft=\"0\"><! [CDATA[3] 소아에게 투여할 경우에는 보호자의 지도 감독하에 투여한다 (소아의 용법이 있는 경우에 기재할 것).]]></PARAGRAPH>\r\n<PARAGRAPH tagName=\"p\" textIndent=\"0\" marginLeft=\"0\"><! [CDATA[4] 수일간 투여하여도 증상의 개선이 없을 경우에는 투여를 중지하고 약사 또는 의사와 상의한다 (1일 최대배합량이 글리시리진산으로 40mg 이상 또는 감초로서 1g 이상을 함유하는 제제).]]></PARAGRAPH>\r\n<PARAGRAPH tagName=\"p\" textIndent=\"0\" marginLeft=\"0\"><! [CDATA[5] 장기간 계속하여 투여하지 않는다 (위와 같음).]]></PARAGRAPH>\r\n<PARAGRAPH tagName=\"p\" textIndent=\"0\" marginLeft=\"0\"><! [CDATA[6] 장기간 계속하여 투여할 경우에는 약사 또는 의사와 상의한다 (위와 같음).]]></PARAGRAPH>\r\n<PARAGRAPH tagName=\"p\" textIndent=\"0\" marginLeft=\"0\"><! [CDATA[7] 2주 정도 투여하여도 증상의 개선이 없을 경우에는 투여를 중지하고 약사 또는 의사와 상의한다 (다만, 건위제 및 소화제 중 효모·생균제제, 생약만으로 된 제제는 2주 또는 1개월).]]></PARAGRAPH>\r\n</ARTICLE>\r\n<ARTICLE title=\"5. 상호작용\">\r\n<PARAGRAPH tagName=\"p\" textIndent=\"0\" marginLeft=\"0\"><! [CDATA[위장진통·진경제와 병용투여하지 않는다 (스코폴리아액스를 함유하는 제제).]]></PARAGRAPH>\r\n</ARTICLE>\r\n<ARTICLE title=\"6. 소아에 대한 투여\">\r\n<PARAGRAPH tagName=\"p\" textIndent=\"0\" marginLeft=\"0\"><! [CDATA[1] 이 약은 7세 미만의 영·유아에게 투여하지 않는다 (캡슐제, 정제 및 환제).]]></PARAGRAPH>\r\n<PARAGRAPH tagName=\"p\" textIndent=\"0\" marginLeft=\"0\"><! [CDATA[2] 이 약은 3개월 미만의 영아에게는 투여하지 않는다. 또 3개월 이상이라도 1세 미만의 영아에게는 부득이한 경우를 제외하고는 투여하지 않는다 (캡슐제, 정제 및 환제 이외의 제제).]]></PARAGRAPH>\r\n</ARTICLE>\r\n<ARTICLE title=\"7. 저장상의 주의사항\">\r\n<PARAGRAPH tagName=\"p\" textIndent=\"0\" marginLeft=\"0\"><! [CDATA[1] 소아의 손이 닿지 않는 곳에 보관한다.]]></PARAGRAPH>\r\n<PARAGRAPH tagName=\"p\" textIndent=\"0\" marginLeft=\"0\"><! [CDATA[2] 직사일광을 피하고 되도록 습기가 적은 서늘한 곳에 밀전하여 보관한다.]]></PARAGRAPH>\r\n<PARAGRAPH tagName=\"p\" textIndent=\"0\" marginLeft=\"0\"><! [CDATA[3] 오용을 막고 품질의 보존을 위하여 다른 용기에 바꾸어 넣지 않는다.]]></PARAGRAPH>\r\n</ARTICLE>\r\n</SECTION>\r\n</DOC>",

"PN\_DOC\_DATA": null,

"MAIN\_ITEM\_INGR": "[M260530]셀룰라제AP3|[M082712]리파제AP6|[M083540]비오티아스타제500",  
"INGR\_NAME": "[M040044]농글리세린|[M040567]카르나우바납|[M060073]미결정셀룰로오스|[M071163]적색40호|[M102730]히프로멜로오스2910|[M205921]산화티탄|[M207642]백당|[M209359]폴리에틸렌글리콜6000|[M223367]유당수화물|[M223374]카르복시메틸셀룰로오스칼슘|[M223556]스테아르산마그네슘|[M249191]텔크"  
,  
{  
    "ITEM\_SEQ": "196600018",  
    "ITEM\_NAME": "유유아이나정(이소니코틴산히드라짓)",  
    "ENTP\_NAME": "(주)유유제약",  
    "ITEM\_PERMIT\_DATE": "19660315",  
    "CNSGN\_MANUF": null,  
    "ETC\_OTC\_CODE": "전문의약품",  
    "CHART": "백색 정제임.",  
    "BAR\_CODE": "8806445009002",  
    " MATERIAL\_NAME": "총량 : 1 정(125mg) 중|성분명 : 이소니아지드|분량 : 100|단위 : 밀리그램|규격 : KP|성분정보 : |  
비고 :",  
    "EE\_DOC\_ID": "https://nedrug.mfds.go.kr/pbp/cmn/pdfDownload/196600018/EE",  
    "UD\_DOC\_ID": "https://nedrug.mfds.go.kr/pbp/cmn/pdfDownload/196600018/UD",  
    "NB\_DOC\_ID": "https://nedrug.mfds.go.kr/pbp/cmn/pdfDownload/196600018/NB",  
    "INSERT\_FILE": "",  
    "STORAGE\_METHOD": "차광한 기밀용기\n",  
    "VALID\_TERM": "제조일로부터 36 개월",  
    "REEXAM\_TARGET": null,  
    "REEXAM\_DATE": null,  
    "PACK\_UNIT": "",  
    "EDI\_CODE": null,  
    "DOC\_TEXT": "",  
    "PERMIT\_KIND\_NAME": "신고",  
    "ENTP\_NO": "1300",  
    "MAKE\_MATERIAL\_FLAG": null,  
    "NEWDRUG\_CLASS\_NAME": "",  
    "INDUTY\_TYPE": "의약품",  
    "CANCEL\_DATE": null,  
    "CANCEL\_NAME": "정상",  
    "CHANGE\_DATE": "20170126",  
    "NARCOTIC\_KIND\_CODE": null,  
    "GBN\_NAME": "사용상주의사항변경(부작용포함), 2017-01-26/용법용량변경, 2015-07-24/사용상주의사항변경(부작용포함), 2008-02-02/용법용량변경, 2008-02-02/효능효과변경, 2008-02-02/사용상주의사항변경(부작용포함), 1998-08-25/사용상주의사항변경(부작용포함), 1997-09-23/사용상주의사항변경(부작용포함), 1996-04-25/사용상주의사항변경(부작용포함), 1993-09-06/제품명칭변경, 1988-11-29/저장방법 및 유효기간(사용기간)변경, 1986-09-16/사용상주의사항변경(부작용포함), 1979-03-05/용법용량변경, 1979-03-05/효능효과변경, 1979-03-05/저장방법 및 유효기간(사용기간)변경, 1977-08-11",  
    "TOTAL\_CONTENT": "1 정(125mg) 중",  
    "EE\_DOC\_DATA": "<DOC title=\"효능효과\" type=\"EE\">\r\n <SECTION title=\"\">\r\n <ARTICLE title=\"\">\r\n <PARAGRAPH tagName=\"p\" textIndent=\"\" marginLeft=\"\"><! [CDATA[ ]]></PARAGRAPH>\r\n </ARTICLE>\r\n <ARTICLE title=\"○ 유효균종\">\r\n <PARAGRAPH tagName=\"p\" textIndent=\"\" marginLeft=\"\"><! [CDATA[결핵균]]></PARAGRAPH>\r\n </ARTICLE>\r\n </SECTION>\r\n<ARTICLE title=\"○ 적응증\">\r\n <PARAGRAPH tagName=\"p\" textIndent=\"\" marginLeft=\"\"><! [CDATA[폐결핵 및 기타 결핵증의 치료 및 예방]]></PARAGRAPH>\r\n</ARTICLE>\r\n</SECTION>\r\n</DOC>",  
    "UD\_DOC\_DATA": "<DOC title=\"용법용량\" type=\"UD\">\r\n <SECTION title=\"\">\r\n <ARTICLE title=\"1. 치료목적\">\r\n <PARAGRAPH tagName=\"p\" textIndent=\"-6\" marginLeft=\"4\"><! [CDATA[1) 성인 : 이소니아지드로서 1일 200~400 mg(4~8 mg/kg)을 1회 매일 경구투여하고 필요할 경우, 수회 분할 투여한다. 주 2회 간헐 투여 시는 1회 600~800 mg를 투여한다.]]></PARAGRAPH>\r\n <PARAGRAPH tagName=\"p\" textIndent=\"-6\" marginLeft=\"4\"><! [CDATA[2) 소아 : 이 약으로서 1일 체중 kg당 10~15 mg(1일 최대 300 mg)을 1회 매일 투여하고 필요할 경우, 수회 분할 투여한다.]]></PARAGRAPH>\r\n <PARAGRAPH tagName=\"p\" textIndent=\"0\" marginLeft=\"0\"><! [CDATA[원칙적으로 다른 항결핵제와 병용투여한다.]]></PARAGRAPH>\r\n <PARAGRAPH tagName=\"p\" textIndent=\"0\" marginLeft=\"0\"><! [CDATA[연령, 증상에 따라 적절히 증감한다.]]></PARAGRAPH>\r\n </ARTICLE>\r\n <ARTICLE title=\"2. 예방목적\">\r\n <PARAGRAPH tagName=\"p\" textIndent=\"-2\" marginLeft=\"2\"><! [CDATA[1) 성인 : 이 약으로서 1일 300 mg을 1회 투여하고 필요할 경우, 수회 분할 투여한다.]]></PARAGRAPH>\r\n <PARAGRAPH tagName=\"p\" textIndent=\"-6\" marginLeft=\"4\"><! [CDATA[2) 소아 : 이 약으로서 1일 체중 kg당 10 mg(1일 최대 300 mg)을 1회 투여하고 필요할 경우, 수회 분할 투여한다.]]></PARAGRAPH>\r\n </ARTICLE>\r\n </SECTION>\r\n</DOC>",  
    "NB\_DOC\_DATA": "<DOC title=\"사용상주의사항\" type=\"NB\">\r\n <SECTION title=\"\">\r\n <ARTICLE title=\"1. 다음 환자에는 투여하지 말 것.\">\r\n <PARAGRAPH tagName=\"p\" textIndent=\"\" marginLeft=\"\"><! [CDATA[1) 이 약 또는 이 약의 구성성분에 과민반응 환자]]></PARAGRAPH>\r\n <PARAGRAPH tagName=\"p\" textIndent=\"\" marginLeft=\"\"><! [CDATA[2) 중증 간장애 환자(간장애가 악화될 수 있다.)]]>

</PARAGRAPH>\r\n <PARAGRAPH tagName=\\"p\\" textIndent=\\"\\\" marginLeft=\\"\\\"><![CDATA[3] 중증과민반응(이소니아지드에 의해 발생했던 약물유발간염, 이소니아지드 관련 간손상, 약물열, 오한, 관절염과 같은 이소니아지드에 의한 중증이상반응, 급성간질환병력)을 보이는 환자]]></PARAGRAPH>\r\n </ARTICLE>\r\n <ARTICLE title=\\"2. 다음 환자에는 신중히 투여할 것.\\">\r\n <PARAGRAPH tagName=\\"p\\" textIndent=\\"\\\" marginLeft=\\"\\\"><![CDATA[1] 간장애 또는 그 병력이 있거나 의심되는 환자(간장애가 악화 또는 재발할 수 있다.)]]></PARAGRAPH>\r\n <PARAGRAPH tagName=\\"p\\" textIndent=\\"\\\" marginLeft=\\"\\\"><![CDATA[2] 신장애 또는 의심되는 환자(혈중농도가 상승하고 말초신경병증 등의 이상반응이 발생하기 쉽다.)]]></PARAGRAPH>\r\n <PARAGRAPH tagName=\\"p\\" textIndent=\\"\\\" marginLeft=\\"\\\"><![CDATA[3] 정신장애 병력이 있는 환자(정신장애가 재발할 수 있다.)]]>\r\n </PARAGRAPH>\r\n <PARAGRAPH tagName=\\"p\\" textIndent=\\"\\\" marginLeft=\\"\\\"><![CDATA[4] 알코올중독 환자(간장애, 정신장애가 나타날 수 있다.)]]></PARAGRAPH>\r\n <PARAGRAPH tagName=\\"p\\" textIndent=\\"\\\" marginLeft=\\"\\\"><![CDATA[5] 간질 등의 경련성 질환 또는 그 병력이 있는 환자(경련을 일으킬 수 있다.)]]></PARAGRAPH>\r\n <PARAGRAPH tagName=\\"p\\" textIndent=\\"\\\" marginLeft=\\"\\\"><![CDATA[6] 혈액장애, 출혈경향 환자(증상이 악화될 수 있다.)]]></PARAGRAPH>\r\n <PARAGRAPH tagName=\\"p\\" textIndent=\\"\\\" marginLeft=\\"\\\"><![CDATA[7] 약물 과민반응 환자]]></PARAGRAPH>\r\n <PARAGRAPH tagName=\\"p\\" textIndent=\\"\\\" marginLeft=\\"\\\"><![CDATA[8] 임부 또는 임신하고 있을 가능성 있는 여성 및 수유부]]></PARAGRAPH>\r\n <PARAGRAPH tagName=\\"p\\" textIndent=\\"\\\" marginLeft=\\"\\\"><![CDATA[9] 카르바마제핀, 디설피람을 투여받고 있는 환자]]></PARAGRAPH>\r\n </ARTICLE>\r\n <ARTICLE title=\\"3. 이상반응\\\">\r\n <PARAGRAPH tagName=\\"p\\" textIndent=\\"\\\" marginLeft=\\"\\\"><![CDATA[1] 과민반응 : 발열, 발진, 림프절병증, 혈관염 등이 나타날 수 있으므로 이러한 증상이 나타나는 경우에는 투여를 중지한다. 재투여를 할 경우에는 탈감작을 한다.]></PARAGRAPH>\r\n <PARAGRAPH tagName=\\"p\\" textIndent=\\"\\\" marginLeft=\\"\\\"><![CDATA[2] 피부 : 드물게 피부점막안증후군(스티븐스-존슨증후군), 중독성표피괴사용해(리엘증후군), 드레스증후군, 탈락피부염, 전신흥반루프스(SLE) 등이 나타날 수 있으므로 충분히 관찰하고 이러한 증상이 나타나는 경우에는 투여를 중지하고 적절한 처치를 한다.]></PARAGRAPH>\r\n <PARAGRAPH tagName=\\"p\\" textIndent=\\"\\\" marginLeft=\\"\\\"><![CDATA[3] 간장 : 간염, 드물게 중증 간장애, 황달 또한 때때로 일과성의 AST/ALT 상승, 빌리루빈 상승 등이 나타날 수 있으므로 정기적으로 간기능 검사를 하는 등 충분히 관찰하고 이상이 나타나는 경우에는 투여를 중지하고 적절한 처치를 한다.]>

</PARAGRAPH>\r\n <PARAGRAPH tagName=\\"p\\" textIndent=\\"\\\" marginLeft=\\"\\\"><![CDATA[4] 혈액계 : 무과립구증, 혈소판감소 또한 때때로 객혈, 혈담, 코피, 안저출혈 등의 출혈경향, 드물게 빈혈, 적혈모구증, 백혈구감소증, 호산구 증가 등의 혈액장애 등이 나타날 수 있으므로 충분히 관찰하고 이상이 확인되는 경우에는 투여를 중지하고 적절한 처치를 한다.]></PARAGRAPH>\r\n <PARAGRAPH tagName=\\"p\\" textIndent=\\"\\\" marginLeft=\\"\\\"><![CDATA[5] 정신신경계 : 드물게 기억력 저하, 환각, 감정의 쉬운 변화, 흥분, 헛소리, 우울 등의 정신장애, 뇌병증이 나타날 수 있다. 또한 경련, 때때로 두통, 어지러움, 권태감 등이 나타날 수 있다. 대량투여에 의해 때때로 근육경련 등의 말초신경병증, 사지 지각이상(지각과민, 저린감, 개미가 기어다니는 듯한 감각), 방향감각 상실 등이 나타날 수 있으므로 충분히 관찰하고 이상이 확인되는 경우에는 감량하거나 투여를 중지하고 피리독신을 투여하는 등의 적절한 처치를 한다.]></PARAGRAPH>\r\n <PARAGRAPH tagName=\\"p\\" textIndent=\\"\\\" marginLeft=\\"\\\"><![CDATA[6] 눈 : 대량투여에 의해, 드물게 시신경염 또는 시신경위축이 나타날 수 있으므로 충분히 관찰하고 이상이 확인되는 경우에는 감량하거나 투여를 중지한다.]></PARAGRAPH>\r\n <PARAGRAPH tagName=\\"p\\" textIndent=\\"\\\" marginLeft=\\"\\\"><![CDATA[7] 소화기계 : 불쾌감, 쇄장염, 때때로 식욕부진, 구역, 구토, 복부팽만감, 복통, 변비 등이 나타날 수 있다.]></PARAGRAPH>\r\n <PARAGRAPH tagName=\\"p\\" textIndent=\\"\\\" marginLeft=\\"\\\"><![CDATA[8] 내분비계 : 여성형유방, 유즙분비, 월경장애, 발기부전, 피리독신 결핍, 펠라그라, 고혈당증, 대사산증 등이 나타날 수 있다.]></PARAGRAPH>\r\n <PARAGRAPH tagName=\\"p\\" textIndent=\\"\\\" marginLeft=\\"\\\"><![CDATA[9] 중추신경계 : 드물게 평행장애, 운동실조, 기도진전, 언어장애, 안구운동장애, 연하장애 등의 소뇌장애가 나타날 수 있으므로 충분히 관찰하고 이상이 확인되는 경우에는 투여를 중지한다.]></PARAGRAPH>\r\n <PARAGRAPH tagName=\\"p\\" textIndent=\\"\\\" marginLeft=\\"\\\"><![CDATA[10] 기타 : 간질성폐렴, 신부전, 간질성신염, 신증후군, 관절통, 근육통, 배뇨곤란, 구강건조, 과다반사 등이 나타날 수 있으므로 충분히 관찰하고 이상이 확인되는 경우에는 감량하거나 투여를 중지하고 적절한 처치를 한다.]></PARAGRAPH>\r\n

</ARTICLE>\r\n <ARTICLE title=\\"4. 일반적 주의\\\">\r\n <PARAGRAPH tagName=\\"p\\" textIndent=\\"\\\" marginLeft=\\"\\\"><![CDATA[투여에 의해 중증 간장애가 나타날 수 있으므로 정기적인 검사를 하는 등 충분히 관찰하고 이상이 확인되는 경우에는 즉시 투여를 중지하고 적절한 처치를 한다.]></PARAGRAPH>\r\n </ARTICLE>\r\n <ARTICLE title=\\"5. 상호작용\\\">\r\n <PARAGRAPH tagName=\\"p\\" textIndent=\\"\\\" marginLeft=\\"\\\"><![CDATA[1] 다른 항결핵제와 병용할 경우 중증 간장애가 나타날 수 있으므로 정기적으로 간기능 검사를 한다.]></PARAGRAPH>\r\n <PARAGRAPH tagName=\\"p\\" textIndent=\\"\\\" marginLeft=\\"\\\"><![CDATA[2] 다음 약들과 병용투여 시 그 작용을 증강시킬 수 있다.]></PARAGRAPH>\r\n <PARAGRAPH tagName=\\"p\\" textIndent=\\"\\\" marginLeft=\\"\\\"><![CDATA[3] 항응고제(쿠마린계), 항전간제, 혈압강하제, 교감신경효능·부교감신경억제제, 삼환계 항우울제]]></PARAGRAPH>\r\n <PARAGRAPH tagName=\\"p\\" textIndent=\\"\\\" marginLeft=\\"\\\"><![CDATA[4] 경구용 혈당강하제, 인슐린과 병용투여 시 그 작용을 대량에서는 길항하고, 소량에서는 증강시킬 수 있다.]></PARAGRAPH>\r\n <PARAGRAPH tagName=\\"p\\" textIndent=\\"\\\" marginLeft=\\"\\\"><![CDATA[5] 리팜핀, 리팜핀과 병용투여 시 중증 간장애가 나타날 수 있다.]></PARAGRAPH>\r\n <PARAGRAPH tagName=\\"p\\" textIndent=\\"\\\" marginLeft=\\"\\\"><![CDATA[6] 카르바마제핀, 페니토인, 발프론산과 같은 항전간제와 병용할 경우 간대사 저해로 인해 이 약의 작용이 증강될 수 있다.]></PARAGRAPH>\r\n <PARAGRAPH tagName=\\"p\\" textIndent=\\"\\\" marginLeft=\\"\\\"><![CDATA[7] 사이클로스포린, 이트라코나졸, 레보도파, 케토코나졸과 병용투여 시 이들 약물의 작용을 감약시킬 수 있다.]></PARAGRAPH>\r\n <PARAGRAPH tagName=\\"p\\" textIndent=\\"\\\" marginLeft=\\"\\\"><![CDATA[8] 시클로세린과 병용투여 시 어지러움, 졸음 등의 증추신경계 이상반응을 증가시킨다는 보고가 있다.]></PARAGRAPH>\r\n <PARAGRAPH tagName=\\"p\\" textIndent=\\"\\\" marginLeft=\\"\\\"><![CDATA[9] 히스티딘을 많이 함유한 어류(참다랑어 등)와의 병용에 의해 두통, 흥반, 구토, 가려움 등의 히스타민 중독이 나타날 수 있다.]></PARAGRAPH>\r\n <PARAGRAPH tagName=\\"p\\" textIndent=\\"\\\" marginLeft=\\"\\\">

textIndent="\\" marginLeft="\\"><![CDATA[10] 티라민을 많이 함유한 음식물(치즈 등)과의 병용에 의해 혈압상승, 심계항진이 나타날 수 있다.]]></PARAGRAPH>\r\n<PARAGRAPH tagName=\\"p\\" textIndent=\"\\\" marginLeft=\"\\\"><![CDATA[11] 파라아미노살리실산과 병용투여 시 이 약의 혈중농도를 증가시킬 수 있다.]]></PARAGRAPH>\r\n<PARAGRAPH tagName=\\"p\\" textIndent=\"\\\" marginLeft=\"\\\"><![CDATA[12] 스타부딘과 병용투여 시 말초신경병증 위험을 증가시킬 수 있다.]]></PARAGRAPH>\r\n<PARAGRAPH tagName=\\"p\\" textIndent=\"\\\" marginLeft=\"\\\"><![CDATA[13] 알루미늄 제제와의 병용에 의해 이 약의 흡수를 감소시킬 수 있다.]]></PARAGRAPH>\r\n<PARAGRAPH tagName=\\"p\\" textIndent=\"\\\" marginLeft=\"\\\"><![CDATA[14] 흡입마취제와 병용투여 시 이 약의 간독성을 증가시킬 수 있다.]]></PARAGRAPH>\r\n<PARAGRAPH tagName=\\"p\\" textIndent=\"\\\" marginLeft=\"\\\"><![CDATA[15] 글루코코르티코이드(프레드니솔론)와 병용투여 시 이 약의 혈중 농도를 감소시킬 수 있다.]]></PARAGRAPH>\r\n<PARAGRAPH tagName=\\"p\\" textIndent=\"\\\" marginLeft=\"\\\"><![CDATA[16] PT/INR(국제정상화비율)의 변화 : 이 약을 포함한 항생제를 항응고제와 동시에 투여받은 환자에서 항응고 활성의 증가가 보고되었다. 감염성 질환(그리고 염증성 과정을 동반한) 환자의 연령과 일반적인 상태는 위험요소가 된다. 비록 이 약과 와파린의 상호작용이 임상시험을 통해 밝혀지지는 않았지만 PT/INR 모니터링을 실시하여야 하고, 필요한 경우 경구용 항응고제의 용량을 적절히 조절한다. 항생제의 일부 종류들, 특히 플루오로퀴놀론, 마이크롤라이드, 사이클린, 코트리목사졸과 일부 세팔로스포린의 경우는 더 심하다.]]></PARAGRAPH>\r\n</ARTICLE>\r\n<ARTICLE title=\"6. 일부 및 수유부에 대한 투여\">\r\n<PARAGRAPH tagName=\\"p\\" textIndent=\"\\\" marginLeft=\"\\\"><![CDATA[1] 동물실험(마우스)에서 태자발육 장애가 보고되어 있다. 또한 아미노살리실산 제제를 병용하고 있는 환자에서 기형아 발생률이 높다는 역학조사 결과가 있으므로 일부 또는 임신하고 있을 가능성이 있는 여성에게는 투여하지 않는 것이 바람직하다.]]></PARAGRAPH>\r\n<PARAGRAPH tagName=\\"p\\" textIndent=\"\\\" marginLeft=\"\\\"><![CDATA[2] 사람 모유 중으로 이행되므로 투여 중에는 수유를 피하는 것이 바람직하다.]]></PARAGRAPH>\r\n</ARTICLE>\r\n<ARTICLE title=\"7. 고령자에 대한 투여\">\r\n<PARAGRAPH tagName=\\"p\\" textIndent=\"\\\" marginLeft=\"\\\"><![CDATA[1] 일반적으로 고령자는 생리기능이 저하되어 있는 경우가 많아 이상반응이 발현되기 쉬우므로 환자의 상태를 관찰하면서 신중히 투여한다.]]></PARAGRAPH>\r\n</ARTICLE>\r\n<ARTICLE title=\"8. 과량투여시의 처치\">\r\n<PARAGRAPH tagName=\\"p\\" textIndent=\"\\\" marginLeft=\"\\\"><![CDATA[1] 증상 : 구역, 구토, 어지러움, 시야장애, 환각, 경련, 혼수, 대사성산증, 고혈당이 나타날 수 있다.]]></PARAGRAPH>\r\n<PARAGRAPH tagName=\\"p\\" textIndent=\"\\\" marginLeft=\"\\\"><![CDATA[2] 처치 : 경련의 억제에는 디아제팜을, 대사성산증에는 탄산수소나트륨을 정맥투여한다. 기도를 확보하고 충분한 호흡을 확보한다. 이 약의 복용량과 동량의 피리독신을 정맥투여한다. 중증의 경우에는, 혈액관류 또는 혈액투석을 실시하는 것이 바람직하다.]]></PARAGRAPH>\r\n</ARTICLE>\r\n<ARTICLE title=\"9. 기타\">\r\n<PARAGRAPH tagName=\\"p\\" textIndent=\"\\\" marginLeft=\"\\\"><![CDATA[1] 마우스를 이용한 실험(예 : 사료 중 0.01~0.25%를 혼입(약 15~375mg/kg)하여 7개월간 경구투여)에서 폐종양의 발생이 보고되었으나, 랫 및 햄스터를 사용한 실험에서는 종양유발 작용은 보고되지 않았다. 또한 사람에서는 종양발생과의 관련성이 인정되었다는 역학조사 결과가 보고되었다.]]></PARAGRAPH>\r\n</ARTICLE>\r\n</SECTION>\r\n</DOC>,

},

▼ {

"ITEM\_SEQ": "196600062",  
"ITEM\_NAME": "용각산",  
"ENTP\_NAME": "보령제약(주)",  
"ITEM\_PERMIT\_DATE": "19660919",  
"CNSGN\_MANUF": null,  
"ETC\_OTC\_CODE": "일반의약품",  
"CHART": "백색의 미세한 가루로서 특유의 방향과 맛이 있다.",  
"BAR\_CODE": "8806419031305,8806419031312,8806419031329,8806419031336",  
"MATERIAL\_NAME": "총량 : 1회 (0.3g)중-내수용|성분명 : 길경가루|분량 : 11.7|단위 : 밀리그램|규격 : 생규|성분정보 : |비고 : ;총량 : 1회 (0.3g)중-내수용|성분명 : 세네가가루|분량 : 0.5|단위 : 밀리그램|규격 : 생규|성분정보 : |비고 : ;총량 : 1회 (0.3g)중-내수용|성분명 : 행인|분량 : 0.83|단위 : 밀리그램|규격 : KP|성분정보 : |비고 : ;총량 : 1회 (0.3g)중-내수용|성분명 : 감초가루|분량 : 8.3|단위 : 밀리그램|규격 : 생규|성분정보 : 글리시리진으로서 0.21mg|비고 : ;총량 : 1회 (0.3g)중-수출용|성분명 : 길경행인가루|분량 : 12.5|단위 : 밀리그램|규격 : 별첨규격(전과동)|성분정보 : |비고 : ;총량 : 1회 (0.3g)중-수출용|성분명 : 세네가가루|분량 : 0.5|단위 : 밀리그램|규격 : JP|성분정보 : |비고 : ;총량 : 1회 (0.3g)중-수출용|성분명 : 감초가루|분량 : 8.3|단위 : 밀리그램|규격 : JP|성분정보 : |비고 : ",  
"EE\_DOC\_ID": "https://nedrug.mfds.go.kr/pbp/cmn/pdfDownload/196600062/EE",  
"UD\_DOC\_ID": "https://nedrug.mfds.go.kr/pbp/cmn/pdfDownload/196600062/UD",  
"NB\_DOC\_ID": "https://nedrug.mfds.go.kr/pbp/cmn/pdfDownload/196600062/NB",  
"INSERT\_FILE": "https://nedrug.mfds.go.kr/pbp/cmn/pdfDownload/196600062/II",  
"STORAGE\_METHOD": "기밀용기, 실온보관",  
"VALID\_TERM": "제조일로부터 60 개월, 제조일로부터 72 개월",  
"REEXAM\_TARGET": null,  
"REEXAM\_DATE": null,  
"PACK\_UNIT": "",  
"EDI\_CODE": null,  
"DOC\_TEXT": "",  
"PERMIT\_KIND\_NAME": "신고",

"ENTP\_NO": "1689",  
"MAKE\_MATERIAL\_FLAG": null,  
"NEWDRUG\_CLASS\_NAME": "",  
"INDUTY\_TYPE": "의약품",  
"CANCEL\_DATE": null,  
"CANCEL\_NAME": "정상",  
"CHANGE\_DATE": "20130617",  
"NARCOTIC\_KIND\_CODE": null,  
"GBN\_NAME": "저장방법 및 유효기간(사용기간)변경, 2013-06-17/사용상주의사항변경(부작용포함), 2011-06-20/효능효과변경, 2011-06-20/사용상주의사항변경(부작용포함), 2004-07-24/효능효과변경, 1996-04-10/용법용량변경, 1996-04-10/사용상주의사항변경(부작용포함), 1996-04-10/사용상주의사항변경(부작용포함), 1995-01-01/용법용량변경, 1995-01-01/효능효과변경, 1995-01-01/용법용량변경, 1989-06-08/성상변경, 1989-06-08/용법용량변경, 1986-11-02/효능효과변경, 1986-11-02/제품명칭변경, 1986-11-02/효능효과변경, 1986-07-02/용법용량변경, 1986-07-02/사용상주의사항변경(부작용포함), 1985-01-01/용법용량변경, 1985-01-01/효능효과변경, 1985-01-01/저장방법 및 유효기간(사용기간)변경, 1984-02-24/저장방법 및 유효기간(사용기간)변경, 1977-07-06",  
"TOTAL\_CONTENT": "1회 (0.3g)중-내수용/1회 (0.3g)중-수출용",  
"EE\_DOC\_DATA": "<DOC title=\"효능효과\" type=\"EE\">\r\n<SECTION title=\"\">\r\n<ARTICLE title=\"\">\r\n<PARAGRAPH tagName=\"p\" textIndent=\"0\" marginLeft=\"0\"><![CDATA[기침, 가래, 인후[목구멍]의 염증에 의한 인후[목구멍]의 통증·부기·불쾌감, 목쉼]]></PARAGRAPH>\r\n</ARTICLE>\r\n</SECTION>\r\n</DOC>",  
"UD\_DOC\_DATA": "<DOC title=\"용법용량\" type=\"UD\">\r\n<SECTION title=\"\">\r\n<ARTICLE title=\"\">\r\n<PARAGRAPH tagName=\"p\" textIndent=\"0\" marginLeft=\"0\"><![CDATA[성인 : 1회 0.3g]]></PARAGRAPH>\r\n<PARAGRAPH tagName=\"p\" textIndent=\"0\" marginLeft=\"0\"><![CDATA[소아 : 1회 8-14세 0.2g, 5-7세 0.1g]]></PARAGRAPH>\r\n<PARAGRAPH tagName=\"p\" textIndent=\"0\" marginLeft=\"0\"><![CDATA[1일 3-6회 물없이 복용한다.]]></PARAGRAPH>\r\n</ARTICLE>\r\n</SECTION>\r\n</DOC>",  
"NB\_DOC\_DATA": "<DOC title=\"사용상주의사항\" type=\"NB\">\r\n<SECTION title=\"\">\r\n<ARTICLE title=\"1. 다음 환자에는 신중히 투여할 것. (다음과 같은 사람은 복용 전에 의사, 약사와 상의할 것.)\">\r\n<PARAGRAPH tagName=\"p\" textIndent=\"0\" marginLeft=\"0\"><![CDATA[1] 본인 또는 양친, 형제 등이 두드러기, 접촉성 피부염, 알레르기성 비염[코염], 편두통, 음식물알레르기 등을 일으키기 쉬운 체질을 갖고 있는 환자]]></PARAGRAPH>\r\n<PARAGRAPH tagName=\"p\" textIndent=\"0\" marginLeft=\"0\"><![CDATA[2] 약으로 알레르기 증상(발열, 발진, 관절통, 가려움 등)을 일으킨 일이 있는 환자 (염화리소침을 함유하는 제제는 제외)]]></PARAGRAPH>\r\n<PARAGRAPH tagName=\"p\" textIndent=\"0\" marginLeft=\"0\"><![CDATA[3] 간장애, 신장애[신장(콩팥)장애], 갑상선질환, 당뇨병 등 병이 있는 환자, 고열 환자, 허약자]]></PARAGRAPH>\r\n<PARAGRAPH tagName=\"p\" textIndent=\"0\" marginLeft=\"0\"><![CDATA[4] 일부 또는 임신하고 있을 가능성이 있는 부인, 수유부]]></PARAGRAPH>\r\n<PARAGRAPH tagName=\"p\" textIndent=\"0\" marginLeft=\"0\"><![CDATA[5] 다른 약물을 투여받고 있는 환자]]></PARAGRAPH>\r\n<PARAGRAPH tagName=\"p\" textIndent=\"0\" marginLeft=\"0\"><![CDATA[6] 혈압이 높은 환자 또는 고령자[노인]]]></PARAGRAPH>\r\n<PARAGRAPH tagName=\"p\" textIndent=\"0\" marginLeft=\"0\"><![CDATA[7] 심장 또는 신장[콩팥]에 장애가 있는 환자]]></PARAGRAPH>\r\n<PARAGRAPH tagName=\"p\" textIndent=\"0\" marginLeft=\"0\"><![CDATA[8] 부종[부기]이 있는 환자]]></PARAGRAPH>\r\n<PARAGRAPH tagName=\"p\" textIndent=\"0\" marginLeft=\"0\"><![CDATA[9] 의사의 치료를 받고 있는 환자]]></PARAGRAPH>\r\n<ARTICLE title=\"2. 부작용(다음과 같은 경우 이 약의 복용을 즉각 중지하고 의사, 약사와 상의할 것.)\">\r\n<PARAGRAPH tagName=\"p\" textIndent=\"0\" marginLeft=\"0\"><![CDATA[1] 이 약을 투여하는 동안 발진, 발적[충혈되어 붉어짐], 구역, 구토, 식욕부진, 어지러움 등이 나타날 경우에는 투여를 중지하고 약사 또는 의사와 상의한다.]]></PARAGRAPH>\r\n<PARAGRAPH tagName=\"p\" textIndent=\"0\" marginLeft=\"0\"><![CDATA[2] 본제[이 약]의 복용에 의해 노량이 감소하거나, 얼굴이나 손발이 붓거나, 눈꺼풀이 무겁거나, 손이 굳어지거나, 혈압이 오르거나, 두통 등의 증상이 나타나는 경우에는 복용을 중지하고 의사, 약사에게 상담할 것.]]></PARAGRAPH>\r\n<PARAGRAPH tagName=\"p\" textIndent=\"0\" marginLeft=\"0\"><![CDATA[3] 위알도스테론증 : 1일 최대 복용량이 감초로서 1g 이상인 제제는 장기연용[계속사용]할 경우 저칼륨혈증, 혈압상승, 낙트륨 체액의 저류[쌓임], 부종[부기], 체중증가 등의 위알도스테론증이 나타날 수 있으므로, 관찰(혈청 칼륨치의 측정)을 충분히 하고 이상이 인정되는 경우 복용을 중지할 것.]]></PARAGRAPH>\r\n<PARAGRAPH tagName=\"p\" textIndent=\"0\" marginLeft=\"0\"><![CDATA[4] 근병증[근육병증] : 저칼륨혈증의 결과로서 근병증[근육병증]이 나타나는 경우가 있으므로, 관찰을 충분히 하고 무력감, 사지경련, 마비 등의 이상이 확인되는 경우에는 복용을 중지할 것.]]></PARAGRAPH>\r\n<ARTICLE title=\"3. 일반적 주의(복용 중 또는 복용 후는 다음 사항을 주의할 것.)\">\r\n<PARAGRAPH tagName=\"p\" textIndent=\"0\" marginLeft=\"0\"><![CDATA[1] 정해진 용법·용량을 잘 지킨다(극약을 함유하는 제제는 제외).]]></PARAGRAPH>\r\n<PARAGRAPH tagName=\"p\" textIndent=\"0\" marginLeft=\"0\"><![CDATA[2] 소아에게 투여할 경우에는 보호자의 지도 감독하에 투여한다]]></PARAGRAPH>\r\n<PARAGRAPH tagName=\"p\" textIndent=\"0\" marginLeft=\"0\"><![CDATA[3] 수회[여러차례] 투여하여도 증상의 개선이 없을 경우에는 투여를 중지하고 약사 또는 의사와 상의한다.]]></PARAGRAPH>\r\n<PARAGRAPH tagName=\"p\" textIndent=\"0\" marginLeft=\"0\"><![CDATA[4] 칼륨함유제제, 감초함유제제, 글리시리진산 혹은 그 염류 함유제제, 루프게 이뇨제(푸로세미드, 에타크린산) 또는 치아지드계 이뇨제(트리클로르메치아지드)와 병용[함께사용] 시 위알도스테론증이나 저칼륨혈증으로 인하여 근병증[근육병증]이 나타나기 쉬우므로 신중히 투여할 것.]]></PARAGRAPH>\r\n<ARTICLE title=\"4. 상호작용\">\r\n<PARAGRAPH tagName=\"p\" textIndent=\"0\" marginLeft=\"0\"><![CDATA[다음 약들과 병용[함께사용] 투여하지 않는다 :]]></PARAGRAPH>\r\n<PARAGRAPH tagName=\"p\" textIndent=\"0\" marginLeft=\"0\"><![CDATA[다음 약들과 병용[함께사용] 투여하지 않는다 :]]></PARAGRAPH>

```
marginLeft=\\"><![CDATA[ 다른 진해[기침을 그치게 함]거담제[가래약], 감기약, 항히스타민제, 진정제, 알코올 등']]>
</PARAGRAPH>\r\n      </ARTICLE>\r\n      <ARTICLE title=\"5. 소아에 대한 투여\">\r\n          <PARAGRAPH tagName=\"p\" textIndent=\"\" marginLeft=\"\"><![CDATA[이 약은 3개월 미만의 영아[갓난아기]에는 투여하지 않는다. 또 3개월 이상이라도 1세 미만의 영아[갓난아기]에는 부득이한 경우를 제외하고는 투여하지 않는다.]]></PARAGRAPH>\r\n</ARTICLE>\r\n      <ARTICLE title=\"6. 저장상의 주의사항\">\r\n          <PARAGRAPH tagName=\"p\" textIndent=\"\" marginLeft=\"\"><![CDATA[1) 소아의 손이 닿지 않는 곳에 보관한다.]]></PARAGRAPH>\r\n          <PARAGRAPH tagName=\"p\" textIndent=\"\" marginLeft=\"\"><![CDATA[2) 직사일광을 피하고 되도록이면 습기가 적은 서늘한 곳에 밀전하여[뚜껑을 꼭 닫아] 보관한다.]]></PARAGRAPH>\r\n          <PARAGRAPH tagName=\"p\" textIndent=\"\" marginLeft=\"\"><![CDATA[3) 오용[잘못사용]을 막고 품질의 보존을 위하여 다른 용기에 바꾸어 넣지 않는다.]]></PARAGRAPH>\r\n      </ARTICLE>\r\n  </SECTION>\r\n</DOC>",
"PN_DOC_DATA": null,
"MAIN_ITEM_INGR": "[M070009]감초가루|[M083617]세네가가루|[M256713]길경행인가루|[M070009]감초가루|[M040769]행인|[M083617]세네가가루|[M082634]길경가루",
"INGR_NAME": "[M040629]탄산마그네슘|[M040629]탄산마그네슘|[M040634]침강탄산칼슘|[M040634]침강탄산칼슘|[M051197]용뇌|[M085119]용각산향|[M091374]무수인산수소칼슘|[M203215]벤조산|[M256714]배산벤조산|[M256715]배산용뇌|[M256716]배산용각산향"
},
{
"ITEM_SEQ": "196600063",
"ITEM_NAME": "원비디",
"ENTP_NAME": "일양약품(주)",
"ITEM_PERMIT_DATE": "19661212",
"CNSGN_MANUF": null,
"ETC_OTC_CODE": "일반의약품",
"CHART": "본 품은 유황색의 액체임",
"BAR_CODE": "8806417013006,8806417013013",
"ATERIAL_NAME": "총량 : 1병 (100mL) 중|성분명 : 피리독신염산염|분량 : 3|단위 : 밀리그램|규격 : KP|성분정보 : |비고 : ;총량 : 1병 (100mL) 중|성분명 : 리보플라빈|분량 : 2|단위 : 밀리그램|규격 : KP|성분정보 : |비고 : ;총량 : 1병 (100mL) 중|성분명 : 니코틴산아미드|분량 : 10|단위 : 밀리그램|규격 : KP|성분정보 : |비고 : ;총량 : 1병 (100mL) 중|성분명 : 카페인무수물|분량 : 30|단위 : 밀리그램|규격 : KP|성분정보 : |비고 : ;총량 : 1병 (100mL) 중|성분명 : 판토텐산칼슘|분량 : 10|단위 : 밀리그램|규격 : KP|성분정보 : |비고 : ;총량 : 1병 (100mL) 중|성분명 : 인삼유동엑스|분량 : 450|단위 : 마이크로리터|규격 : 생규|성분정보 : |비고 : ;총량 : 1병 (100mL) 중|성분명 : 구기자유동엑스|분량 : 150|단위 : 마이크로리터|규격 : 생규|성분정보 : |비고 : ",
"EE_DOC_ID": "https://nedrug.mfds.go.kr/pbp/cmn/pdfDownload/196600063/EE",
"UD_DOC_ID": "https://nedrug.mfds.go.kr/pbp/cmn/pdfDownload/196600063/UD",
"NB_DOC_ID": "https://nedrug.mfds.go.kr/pbp/cmn/pdfDownload/196600063/NB",
"INSERT_FILE": "",
"STORAGE_METHOD": "기밀용기, 실온(1~30°C) 보관\n",
"VALID_TERM": "제조일로부터 12 개월",
"REEXAM_TARGET": null,
"REEXAM_DATE": null,
"PACK_UNIT": "",
"EDI_CODE": null,
"DOC_TEXT": "",
"PERMIT_KIND_NAME": "신고",
"ENTP_NO": "1336",
"MAKE_MATERIAL_FLAG": null,
"NEWDRUG_CLASS_NAME": "",
"INDUTY_TYPE": "의약품",
"CANCEL_DATE": null,
"CANCEL_NAME": "정상",
"CHANGE_DATE": "20140107",
"NARCOTIC_KIND_CODE": null,
"GBN_NAME": "저장방법 및 유효기간(사용기간)변경, 2014-01-07/사용상주의사항변경(부작용포함), 2013-04-09/사용상주의 사항변경(부작용포함), 2006-02-04/용법용량변경, 2006-02-04/효능효과변경, 2006-02-04/사용상주의사항변경(부작용포함), 2002-08-05/효능효과변경, 1985-01-19/사용상주의사항변경(부작용포함), 1983-06-14/저장방법 및 유효기간(사용기간)변경, 1983-06-14/용법용량변경, 1983-06-14/효능효과변경, 1983-06-14/저장방법 및 유효기간(사용기간)변경, 1977-09-26/용법 용량변경, 1977-09-26/효능효과변경, 1976-01-28",
"TOTAL_CONTENT": "1병 (100mL) 중",
"EE_DOC_DATA": "<DOC title=\"효능효과\" type=\"EE\">\r\n      <SECTION title=\"\">\r\n          <ARTICLE title=\"\">\r\n              <PARAGRAPH tagName=\"p\" textIndent=\"\" marginLeft=\"\"><![CDATA[&nbsp;]]></PARAGRAPH>\r\n              <PARAGRAPH tagName=\"p\" textIndent=\"\" marginLeft=\"\"><![CDATA[자양강장, 허약체질 보조 및 개선, 피로회복]]></PARAGRAPH>\r\n          </ARTICLE>\r\n      </SECTION>\r\n</DOC>",
"UD_DOC_DATA": "<DOC title=\"용법용량\" type=\"UD\">\r\n      <SECTION title=\"\">\r\n          <ARTICLE title=\"\">\r\n              <PARAGRAPH tagName=\"p\" textIndent=\"\" marginLeft=\"\"><![CDATA[&nbsp;]]></PARAGRAPH>\r\n          </ARTICLE>\r\n      </SECTION>\r\n</DOC>",
"NB_DOC_DATA": "<DOC title=\"\" type=\"NB\">\r\n      <SECTION title=\"\">\r\n          <ARTICLE title=\"\">\r\n              <PARAGRAPH tagName=\"p\" textIndent=\"\" marginLeft=\"\"><![CDATA[&nbsp;]]></PARAGRAPH>\r\n          </ARTICLE>\r\n      </SECTION>\r\n</DOC>"
```

```
</PARAGRAPH>\r\n      <PARAGRAPH tagName=\\"p\\" textIndent=\\"\\\" marginLeft=\\"\\\"><![CDATA[15세 이상 성  
인 : 1회 1병, 1일 1~2회 복용한다.]]></PARAGRAPH>\r\n      </ARTICLE>\r\n      <SECTION title=\\"\\\">\r\n      <ARTICLE  
title=\\"1. 이 약 및 이 약에 포함된 성분에의 과민반응 환자는 복용하지 말 것\\\" />\r\n      <ARTICLE title=\\"2. 의사  
의 치료를 받고 있는 환자는 복용하기 전에 의사, 치과의사, 약사와 상의하며, 다음의 부작용이 있을 경우 복용을 즉각 중지하고  
의사, 치과의사, 약사와 상의할 것.\">\\r\\n      <PARAGRAPH tagName=\\"p\\" textIndent=\\"\\\" marginLeft=\\"\\\">  
<![CDATA[1] 구역, 구토, 뚫은 변]></PARAGRAPH>\r\n      <PARAGRAPH tagName=\\"p\\" textIndent=\\"\\\"  
marginLeft=\\"\\\"><![CDATA[2] 피리독신을 1일 50 mg~2 g의 용량으로 장기간 복용하면 감각신경병 또는 신경병증  
(neuropathy : 말초신경계의 기능적 장애 또는 병적변화)이 나타날 수 있다.]></PARAGRAPH>\r\n      <PARAGRAPH  
tagName=\\"p\\" textIndent=\\"\\\" marginLeft=\\"\\\"><![CDATA[3] 고용량 투여에 의해 소화성 궤양을 촉진시키고 당내성  
손상(glucose tolerance impairment : 신체의 포도당을 대사하는 능력 장애), 고요산혈증(hyperuricemia, 혈액 중에 요  
산이 과잉으로 존재하는 상태), 간손상을 일으킬 수 있다.]></PARAGRAPH>\r\n      </ARTICLE>\r\n      <ARTICLE  
title=\\"3. 기타 이 약의 복용 시 주의할 사항\\\">\\r\\n      <PARAGRAPH tagName=\\"p\\" textIndent=\\"\\\"  
marginLeft=\\"\\\"><![CDATA[1] 용법·용량을 잘 지키며 일정기간 투여 후 증상의 개선이 없거나 악화될 경우에는 의사, 한의  
사 또는 약사와 상의한다.]></PARAGRAPH>\r\n      <PARAGRAPH tagName=\\"p\\" textIndent=\\"\\\"  
marginLeft=\\"\\\"><![CDATA[2] 이 약은 생약엑스 배합 제제이므로 때때로 침전이 생기는 경우가 있지만, 약효는 변함이 없고  
잘 흔들어 복용할 것]></PARAGRAPH>\r\n      <PARAGRAPH tagName=\\"p\\" textIndent=\\"\\\" marginLeft=\\"\\\">  
<![CDATA[3] 이 약은 경구용으로만 사용하고 주사용으로는 사용하지 않으며, 요를 황색으로 변하게 하여 임상검사치에 영향을 줄  
수 있다.]></PARAGRAPH>\r\n      <PARAGRAPH tagName=\\"p\\" textIndent=\\"\\\" marginLeft=\\"\\\"><![CDATA[4] 이 약은 벤조산(나트륨)을 포함하고 있어 피부, 눈, 점막에 경미한 자극이 될 수 있다.]></PARAGRAPH>\r\n</ARTICLE>\r\n      <ARTICLE title=\\"4. 저장상의 주의사항\\\">\\r\\n      <PARAGRAPH tagName=\\"p\\"  
textIndent=\\"\\\" marginLeft=\\"\\\"><![CDATA[1] 어린이의 손이 닿지 않고, 직사광선을 피하고 될 수 있으면 습기가 적고  
서늘한 곳에 밀접하여 보관한다.]></PARAGRAPH>\r\n      <PARAGRAPH tagName=\\"p\\" textIndent=\\"\\\"  
marginLeft=\\"\\\"><![CDATA[2] 오·남용 방지 및 품질을 보호·유지하기 위해 다른 용기에 넣지 않는다.]>  
</PARAGRAPH>\r\n      </ARTICLE>\r\n      </SECTION>\r\n  </DOC>","  
"PN_DOC_DATA": null,  
"MAIN_ITEM_INGR": "[M082075]구기자유동엑스|[M071030]인삼유동엑스|[M040679]판토텐산칼슘|[M223183]카페인무수물|  
[M040064]니코틴산아미드|[M040133]리보플라빈|[M204304]피리독신염산염",  
"INGR_NAME": "[M007131]정제수|[M040410]에탄올|[M040426]염화나트륨|[M060330]호박산나트륨|[M081931]시클로덱스트  
린액|[M083265]플록사마|[M084435]액상과당|[M088337]폴리소르베이트80|[M090097]효소처리스테비아|[M207642]백당|[  
M223053]벤조산나트륨|[M223090]시트르산수화물|[M250433]L-글루탐산나트륨수화물"]  
},  
{
```

```
  "ITEM_SEQ": "196700013",  
  "ITEM_NAME": "원투쓰리주사액",  
  "ENTP_NAME": "제이더블유중외제약(주)",  
  "ITEM_PERMIT_DATE": "19671110",  
  "CNSGN_MANUF": "제이더블유생명과학(주)",  
  "ETC_OTC_CODE": "전문의약품",  
  "CHART": "폴리프로필렌, 다층필름플라스틱용기에 든 무색투명한 액 ",  
  "BAR_CODE": "8806449033102,8806449033119,8806449033126,8806449033201",  
  "MATERIAL_NAME": "총량 : 1000mL 중|성분명 : 포도당|분량 : 25.0|단위 : 그램|규격 : KP|성분정보 : |비고 : ;총량  
: 1000mL 중|성분명 : 염화나트륨|분량 : 3.0|단위 : 그램|규격 : KP|성분정보 : |비고 : ;총량 : 1000mL 중|성분명 :  
젖산나트륨액50%|분량 : 6.4|단위 : 그램|규격 : USP|성분정보 : 젖산나트륨으로서 3.2g|비고 : ",  
  "EE_DOC_ID": "https://nedrug.mfds.go.kr/pbp/cmn/pdfDownload/196700013/EE",  
  "UD_DOC_ID": "https://nedrug.mfds.go.kr/pbp/cmn/pdfDownload/196700013/UD",  
  "NB_DOC_ID": "https://nedrug.mfds.go.kr/pbp/cmn/pdfDownload/196700013/NB",  
  "INSERT_FILE": "",  
  "STORAGE_METHOD": "밀봉용기",  
  "VALID_TERM": "폴리프로필렌, 다층필름플라스틱용기(제조일로부터 18개월).",  
  "REEXAM_TARGET": null,  
  "REEXAM_DATE": null,  
  "PACK_UNIT": "",  
  "EDI_CODE": "644903311",  
  "DOC_TEXT": "",  
  "PERMIT_KIND_NAME": "신고",  
  "ENTP_NO": "1302",  
  "MAKE_MATERIAL_FLAG": null,  
  "NEWDRUG_CLASS_NAME": "",  
  "INDUTY_TYPE": "의약품",  
  "CANCEL_DATE": null,  
  "CANCEL_NAME": "정상",  
  "CHANGE_DATE": "20210910",  
  "NARCOTIC_KIND_CODE": null,
```

"GBN\_NAME": "저장방법 및 사용(유효)기간, 2021-09-10/성상, 2021-09-10/저장방법 및 유효기간(사용기간)변경, 2019-08-25/성상변경, 2019-08-25/사용상주의사항변경(부작용포함), 2019-01-07/제품명칭변경, 2017-03-20/사용상주의사항변경(부작용포함), 2007-02-03/용법용량변경, 2007-02-03/효능효과변경, 2007-02-03/저장방법 및 유효기간(사용기간)변경, 1998-10-27/성상변경, 1998-10-27/저장방법 및 유효기간(사용기간)변경, 1995-07-12/성상변경, 1991-05-10/사용상주의사항변경(부작용포함), 1990-05-18/용법용량변경, 1990-05-18/효능효과변경, 1990-05-18/사용상주의사항변경(부작용포함), 1990-03-31/효능효과변경, 1989-01-01/용법용량변경, 1989-01-01/사용상주의사항변경(부작용포함), 1989-01-01/저장방법 및 유효기간(사용기간)변경, 1983-10-19/용법용량변경, 1983-10-19/성상변경, 1983-10-19",  
"TOTAL\_CONTENT": "1000mL 중",  
"EE\_DOC\_DATA": "<DOC title=\"효능효과\" type=\"EE\">\r\n<SECTION title=\"\">\r\n<ARTICLE title=\"\">\r\n<PARAGRAPH tagName=\"p\" textIndent=\"\" marginLeft=\"\"><! [CDATA[○ 탈수증, 수출전후 등의 수분·전해질 보급]]></PARAGRAPH>\r\n<PARAGRAPH tagName=\"p\" textIndent=\"\" marginLeft=\"\"><! [CDATA[○ 에너지 보급]]></PARAGRAPH>\r\n</ARTICLE>\r\n</SECTION>\r\n</DOC>",  
"UD\_DOC\_DATA": "<DOC title=\"용법용량\" type=\"UD\">\r\n<SECTION title=\"\">\r\n<ARTICLE title=\"\">\r\n<PARAGRAPH tagName=\"p\" textIndent=\"\" marginLeft=\"\"><! [CDATA[보통 성인 1회 500~1,000mL를 점滴 정맥주사한다.]]></PARAGRAPH>\r\n<PARAGRAPH tagName=\"p\" textIndent=\"\" marginLeft=\"\"><! [CDATA[투여속도는 시간당 300~500mL(분당 75~120방울)이고, 소아의 경우 시간당 50~100mL로 한다.]]></PARAGRAPH>\r\n<PARAGRAPH tagName=\"p\" textIndent=\"\" marginLeft=\"\"><! [CDATA[투여량, 투여속도는 연령, 체중, 증상에 따라 적절히 증감한다.]]></PARAGRAPH>\r\n</ARTICLE>\r\n</SECTION>\r\n</DOC>",  
"NB\_DOC\_DATA": "<DOC title=\"사용상의주의사항\" type=\"NB\">\r\n<SECTION title=\"\">\r\n<ARTICLE title=\"1. 경고\">\r\n<PARAGRAPH tagName=\"p\" textIndent=\"\" marginLeft=\"\"><! [CDATA[포도당 함유제제를 정맥주사하는 환자는 치아민(비타민 B<sub>1</sub>) 소모율이 높기 때문에 순간적으로 치명적인 치아민 결핍을 초래할 가능성이 있다.]]></PARAGRAPH>\r\n</ARTICLE>\r\n<ARTICLE title=\"2. 다음 환자에는 투여하지 말 것.\">\r\n<PARAGRAPH tagName=\"p\" textIndent=\"\" marginLeft=\"\"><! [CDATA[1) 젖산혈증 환자]]></PARAGRAPH>\r\n<PARAGRAPH tagName=\"p\" textIndent=\"\" marginLeft=\"\"><! [CDATA[2) 수분과다 상태 환자]]></PARAGRAPH>\r\n<PARAGRAPH tagName=\"p\" textIndent=\"\" marginLeft=\"\"><! [CDATA[3) 저장성 탈수증 환자]]></PARAGRAPH>\r\n<PARAGRAPH tagName=\"p\" textIndent=\"\" marginLeft=\"\"><! [CDATA[4) 저칼륨혈증 환자]]></PARAGRAPH>\r\n<PARAGRAPH tagName=\"p\" textIndent=\"\" marginLeft=\"\"><! [CDATA[5) 고나트륨혈증 환자]]></PARAGRAPH>\r\n</ARTICLE>\r\n<ARTICLE title=\"3. 다음 환자에는 신중히 투여할 것.\">\r\n<PARAGRAPH tagName=\"p\" textIndent=\"\" marginLeft=\"\"><! [CDATA[1) 신질환에서 기인한 신부전 환자]]></PARAGRAPH>\r\n<PARAGRAPH tagName=\"p\" textIndent=\"\" marginLeft=\"\"><! [CDATA[2) 심부전 환자]]></PARAGRAPH>\r\n<PARAGRAPH tagName=\"p\" textIndent=\"\" marginLeft=\"\"><! [CDATA[3) 당뇨병 환자]]></PARAGRAPH>\r\n<PARAGRAPH tagName=\"p\" textIndent=\"\" marginLeft=\"\"><! [CDATA[4) 폐쇄성 요로질환에 의한 요량감소가 있는 환자]]></PARAGRAPH>\r\n<PARAGRAPH tagName=\"p\" textIndent=\"\" marginLeft=\"\"><! [CDATA[5) 중증 간장애 환자]]></PARAGRAPH>\r\n<PARAGRAPH tagName=\"p\" textIndent=\"\" marginLeft=\"\"><! [CDATA[6) 저나트륨혈증(120 mmol/L 미만) 환자]]></PARAGRAPH>\r\n</ARTICLE>\r\n<ARTICLE title=\"4. 이상반응\">\r\n<PARAGRAPH tagName=\"p\" textIndent=\"\" marginLeft=\"\"><! [CDATA[대량·급속투여에 의해 뇌부종, 폐부종, 말초부종이 나타날 수 있다.]]></PARAGRAPH>\r\n</ARTICLE>\r\n<ARTICLE title=\"5. 일반적 주의\">\r\n<PARAGRAPH tagName=\"p\" textIndent=\"\" marginLeft=\"\"><! [CDATA[혈당, 혈청 전해질, 체액 평형을 정기적으로 모니터링해야 한다.]]></PARAGRAPH>\r\n</ARTICLE>\r\n<ARTICLE title=\"6. 일부, 수유부, 가임여성, 신생아, 유아, 소아, 고령자에 대한 투여\">\r\n<PARAGRAPH tagName=\"p\" textIndent=\"\" marginLeft=\"\"><! [CDATA[1) 이 의약품의 용기는 가소제로 Di-(2-EthylHexyl)Phthalate(DEHP)를 사용한 PVC 재질로서 DEHP는 어린 동물을 이용한 시험에서 수컷 생식기의 발달 및 정자형성에 영향을 미친다는 보고가 있습니다. 이러한 PVC 용기의 경우 DEHP가 극미량 용출될 수 있으나 DEHP에 노출되어 나타나는 위험성은 없거나 거의 없습니다. 따라서 이 의약품을 사용하지 않아서 발생할 수 있는 위험성은 DEHP에 의하여 우려되는 위험성보다 훨씬 크기 때문에 사용을 기피할 필요는 없습니다. (DEHP를 사용한 PVC재질의 용기에 한함)]]></PARAGRAPH>\r\n<PARAGRAPH tagName=\"p\" textIndent=\"\" marginLeft=\"\"><! [CDATA[2) 임신 중 투여에 대한 안전성이 확립되지 않았으므로 치료상의 유익성이 태아에 대한 잠재적 위험성을 상회한다고 판단되는 경우에만 투여한다.]]></PARAGRAPH>\r\n<PARAGRAPH tagName=\"p\" textIndent=\"\" marginLeft=\"\"><! [CDATA[3) 분만 중에 포도당을 함유한 용액을 정맥 투여할 경우, 산모에게 고혈당증을 초래할 수 있으며, 신생아의 반동저혈당증 뿐만 아니라, 태아의 고혈당증 및 대사성 산증을 일으킬 수 있다. 태아의 고혈당증은 태아의 인슐린 수치를 증가시킬 수 있으며, 이는 출산 후 신생아 저혈당증을 초래할 수 있다. 해당 약물을 투여하기 전에 환자에 대한 유익성과 위험성을 고려해야 한다.]]></PARAGRAPH>\r\n<PARAGRAPH tagName=\"p\" textIndent=\"\" marginLeft=\"\"><! [CDATA[4) 신생아(특히 조산아나 저체중아의 경우)는 저혈당증 또는 고혈당증의 위험이 높아진다. 그러므로 잠재적인 장기간 부작용을 피하기 위한 적절한 혈당 조절을 할 수 있도록 면밀한 모니터링이 필요하다. 신생아의 저혈당증은 발작, 혼수, 뇌손상을 초래할 수 있다. 고혈당증은 뇌실내출혈, 박테리아 및 곰팡이 감염의 후기발병, 미숙아의 망막병증, 괴사성작은창자큰창자염, 기관지폐이형성증, 입원기간의 연장 및 사망과 관련된다.]]></PARAGRAPH>\r\n</ARTICLE>\r\n<ARTICLE title=\"7. 적용상의 주의\">\r\n<PARAGRAPH tagName=\"p\" textIndent=\"\" marginLeft=\"\"><! [CDATA[1) 완전히 맑지 않은 것은 사용하지 않는다.]]></PARAGRAPH>\r\n<PARAGRAPH tagName=\"p\" textIndent=\"\" marginLeft=\"\"><! [CDATA[2) 용기에 있는 공기로 인한 공기색전증의 가능성을 피하기 위하여 연속하여 연결해서는 안 된다.]]></PARAGRAPH>\r\n</ARTICLE>\r\n<ARTICLE title=\"8. 보관 및 취급상의 주의사항\">\r\n<PARAGRAPH tagName=\"p\" textIndent=\"\" marginLeft=\"\"><! [CDATA[실온에서 보관한다.]]></PARAGRAPH>\r\n</ARTICLE>\r\n<SECTION title=\"\">\r\n</DOC>","PN\_DOC\_DATA": null}

"MAIN\_ITEM\_INGR": "[M040702]포도당|[M040426]염화나트륨|[M086824]젖산나트륨액50%",  
"INGR\_NAME": "[M040423]염산|[M040534]주사용수"

},  
{  
"ITEM\_SEQ": "196700014",  
"ITEM\_NAME": "중외25%만니톨주사액",  
"ENTP\_NAME": "제이더블유중외제약(주)",  
"ITEM\_PERMIT\_DATE": "19671101",  
"CNSGN\_MANUF": null,  
"ETC\_OTC\_CODE": "전문의약품",  
"CHART": "폴리프로필렌, 폴리염화비닐, 다층필름플라스틱용기 또는 유리용기에 든 무색 투명한 액",  
"BAR\_CODE": "8806449020706, 8806449020805, 8806449020904, 8806449020911",  
"MATERIAL\_NAME": "총량 : 100밀리리터 중|성분명 : D-만니톨|분량 : 25|단위 : 그램|규격 : KP|성분정보 : |비고 :",  
"EE\_DOC\_ID": "https://nedrug.mfds.go.kr/pbp/cmn/pdfDownload/196700014/EE",  
"UD\_DOC\_ID": "https://nedrug.mfds.go.kr/pbp/cmn/pdfDownload/196700014/UD",  
"NB\_DOC\_ID": "https://nedrug.mfds.go.kr/pbp/cmn/pdfDownload/196700014/NB",  
"INSERT\_FILE": "",  
"STORAGE\_METHOD": "밀봉용기\r\n사용기간 : 폴리프로필렌, 폴리염화비닐용기, 다층필름 플라스틱용기(제조일로부터 18개월),  
유리용기(제조일로부터 3년)",  
"VALID\_TERM": "제조일로부터 36 개월",  
"REEXAM\_TARGET": null,  
"REEXAM\_DATE": null,  
"PACK\_UNIT": "",  
"EDI\_CODE": null,  
"DOC\_TEXT": "",  
"PERMIT\_KIND\_NAME": "신고",  
"ENTP\_NO": "1302",  
"MAKE\_MATERIAL\_FLAG": null,  
"NEWDRUG\_CLASS\_NAME": "",  
"INDUTY\_TYPE": "의약품",  
"CANCEL\_DATE": "20220101",  
"CANCEL\_NAME": "유효기간만료",  
"CHANGE\_DATE": "20200127",  
"NARCOTIC\_KIND\_CODE": null,  
"GBN\_NAME": "사용상주의사항변경(부작용포함), 2020-01-27/사용상주의사항변경(부작용포함), 2018-01-20/사용상주의사항변경(부작용포함), 1998-12-19/용법용량변경, 1998-12-19/사용상주의사항변경(부작용포함), 1997-02-15/용법용량변경, 1997-02-15/효능효과변경, 1997-02-15/사용상주의사항변경(부작용포함), 1996-03-25/사용상주의사항변경(부작용포함), 1996-01-01/용법용량변경, 1996-01-01/효능효과변경, 1996-01-01/저장방법 및 유효기간(사용기간)변경, 1995-07-01/제품명칭변경, 1991-06-25/성상변경, 1991-05-10/저장방법 및 유효기간(사용기간)변경, 1986-11-01/성상변경, 1977-08-24",  
"TOTAL\_CONTENT": "100밀리리터 중",  
"EE\_DOC\_DATA": "<DOC title=\"효능효과\" type=\"EE\">\r\n<SECTION title=\"\">\r\n<ARTICLE title=\"1. 수술중, 수술후, 외상후의 급성신부전의 예방 및 치료\">\r\n<ARTICLE title=\"2. 약물중독시의 배설촉진\">\r\n<ARTICLE title=\"3. 두개내압 강하 및 뇌용적의 축소가 필요한 경우\">\r\n<ARTICLE title=\"4. 안내압 강하가 필요한 경우\">\r\n</SECTION>\r\n</DOC>",  
"UD\_DOC\_DATA": "<DOC title=\"용법용량\" type=\"UD\">\r\n<SECTION title=\"\">\r\n<ARTICLE title=\"\">\r\n<PARAGRAPH tagName=\"p\" textIndent=\"\" marginLeft=\"\"><![CDATA[○ 성인 : D-만니톨로서 보통 1회 체중 kg당 1~3 g을 15%, 20%액으로 점직정맥주사한다. 다만, 1일 최대량은 200 g까지로 한다.]]>\r\n</PARAGRAPH>\r\n<PARAGRAPH tagName=\"p\" textIndent=\"\" marginLeft=\"\"><![CDATA[○ 투여속도는 100 mL/3~10분으로 한다.]]>\r\n</PARAGRAPH>\r\n<PARAGRAPH tagName=\"p\" textIndent=\"\" marginLeft=\"\"><![CDATA[연령, 증상에 따라 적절히 증감한다.]]>\r\n</PARAGRAPH>\r\n</ARTICLE>\r\n</SECTION>\r\n</DOC>",  
"NB\_DOC\_DATA": "<DOC title=\"사용상의주의사항\" type=\"NB\">\r\n<SECTION title=\"\">\r\n<ARTICLE title=\"1. 다음 환자에는 투여하지 말 것.\">\r\n<PARAGRAPH tagName=\"p\" textIndent=\"\" marginLeft=\"\"><![CDATA[1] 급성 두개내 혈종·뇌출혈이 있는 환자 (급성두개내 혈종이 의심되는 환자에 있어서 두개내 혈종의 존재를 확인하지 않고 투여한 경우, 뇌압에 의해 일시 지혈되었던 것이 두개내압의 감소로 재출혈이 시작될 수 있으므로 출혈원인을 처리하여 재출혈할 우려가 없는 것으로 확인된 경우에만 투여한다]]>\r\n</PARAGRAPH>\r\n<PARAGRAPH tagName=\"p\" textIndent=\"\" marginLeft=\"\"><![CDATA[2] 중증의 울혈성 심부전 환자]]>\r\n</PARAGRAPH>\r\n<PARAGRAPH tagName=\"p\" textIndent=\"\" marginLeft=\"\"><![CDATA[3] 탈수환자, 수분 및 전해질 불균형 상태의 환자]]>\r\n</PARAGRAPH>\r\n<PARAGRAPH tagName=\"p\" textIndent=\"\" marginLeft=\"\"><![CDATA[4] 폐부종·폐울혈 환자]]>\r\n</PARAGRAPH>\r\n<PARAGRAPH tagName=\"p\" textIndent=\"\" marginLeft=\"\"><![CDATA[5] 대사성 부종(모세혈관 취약 또는 막투과성 문제에 의해 야기된) 환자]]>\r\n</PARAGRAPH>\r\n<PARAGRAPH tagName=\"p\" textIndent=\"\" marginLeft=\"\"><![CDATA[6] 무뇨 환자]]>\r\n</PARAGRAPH>\r\n<PARAGRAPH tagName=\"p\" textIndent=\"\" marginLeft=\"\"><![CDATA[7] 이 약 및 이 약에 포함된 성분에의 과민반응 환자]]>\r\n</PARAGRAPH>\r\n<PARAGRAPH tagName=\"p\" textIndent=\"\" marginLeft=\"\"><![CDATA[8] 긴장성, 과다 긴장성 환자]]>\r\n</PARAGRAPH>\r\n</ARTICLE>\r\n</SECTION>\r\n</DOC>"

marginLeft=\"\"><![CDATA[9) 시험주입 이후 지속되는 핍뇨증/무뇨증 환자]]></PARAGRAPH>\r\n <PARAGRAPH tagName=\"p\" textIndent=\"\" marginLeft=\"\"><![CDATA[10) 중증 혈량저하증 환자]]></PARAGRAPH>\r\n</ARTICLE>\r\n <ARTICLE title=\"2. 다음 환자에는 신중히 투여할 것.\"></ARTICLE>\r\n <PARAGRAPH tagName=\"p\" textIndent=\"\" marginLeft=\"\"><![CDATA[1] 요폐 또는 당뇨병성 신증 등의 신기능 장애 환자, 전신성 질환(심질환, 간질환 등)에 따른 신기능이 저하된 환자(신장에서의 배설이 감소되어 있고 혈장침투압이 상승하여 순환혈장량이 증가함에 따라 급성신부전이 나타날 수 있다.)]]></PARAGRAPH>\r\n <PARAGRAPH tagName=\"p\"\n textIndent=\"\" marginLeft=\"\"><![CDATA[특히, 신부전 환자의 경우 가능한 한 만니톨 주입 용액의 반복 투여를 피하는 것이 바람직하다.]]></PARAGRAPH>\r\n <PARAGRAPH tagName=\"p\" textIndent=\"\" marginLeft=\"\"><![CDATA[2] 두개 손상 환자]]></PARAGRAPH>\r\n <PARAGRAPH tagName=\"p\" textIndent=\"\" marginLeft=\"\"><![CDATA[3] 12세 이하 소아]]></PARAGRAPH>\r\n <PARAGRAPH tagName=\"p\" textIndent=\"\" marginLeft=\"\"><![CDATA[4] 일부]]></PARAGRAPH>\r\n <PARAGRAPH tagName=\"p\" textIndent=\"\" marginLeft=\"\"><![CDATA[5] 고령자]]></PARAGRAPH>\r\n <PARAGRAPH tagName=\"p\" textIndent=\"\" marginLeft=\"\"><![CDATA[6] 고혈량증 환자]]></PARAGRAPH>\r\n </ARTICLE>\r\n <ARTICLE title=\"3. 이상반응\"></ARTICLE>\r\n <PARAGRAPH tagName=\"p\" textIndent=\"\" marginLeft=\"\"><![CDATA[1] 순환기계 : 드물게 흉부압박감, 협심증, 빈맥, 고혈압 또는 저혈압이 나타날 수 있다.]]></PARAGRAPH>\r\n <PARAGRAPH tagName=\"p\" textIndent=\"\" marginLeft=\"\"><![CDATA[2] 뇌압변동 : 드물게 두통, 구역, 구토, 어지러움이 나타날 수 있다.]]></PARAGRAPH>\r\n <PARAGRAPH tagName=\"p\" textIndent=\"\" marginLeft=\"\"><![CDATA[3] 신장 : 대량투여에 따라 급성신부전이 나타날 수 있으므로 이러한 증상이 나타날 경우에는 투여를 중지하고 적절한 처치를 한다. 또한 비가역적 공포신증, 요폐, 요산뇨증, 과량투여시 급성 핍뇨성 삼투압성 신부전, 질소혈증, 무뇨, 혈뇨, 감뇨증, 다뇨증이 나타날 수 있으므로 주의한다.]]></PARAGRAPH>\r\n <PARAGRAPH tagName=\"p\" textIndent=\"\" marginLeft=\"\"><![CDATA[4] 대사 : 체액, 전해질평형실조가 나타날 수 있으며 과량 투여시 산증이나 탈수증이 나타날 수 있다.]]></PARAGRAPH>\r\n <PARAGRAPH tagName=\"p\" textIndent=\"\" marginLeft=\"\"><![CDATA[5] 과민반응 : 알레르기 병력이 있는 환자는 이 약에 중증의 알레르기 반응, 심장정지, 호흡곤란, 발한, 기침, 근육통, 발진, 가려움증, 전신통증, 불편감&nbsp;또는 아나필락시가 나타날 수 있다.]]></PARAGRAPH>\r\n <PARAGRAPH tagName=\"p\" textIndent=\"\" marginLeft=\"\"><![CDATA[6] 전해질 이상(대사성 산증, 고칼륨혈증, 저나트륨혈증) : 대사성 산증, 고칼륨혈증, 저나트륨혈증, 혈량저하증, 말초부종이 발생할 수 있으므로 이러한 증상이 나타나면 투여를 중지하고 적절한 처치를 한다.]]></PARAGRAPH>\r\n <PARAGRAPH tagName=\"p\" textIndent=\"\" marginLeft=\"\"><![CDATA[7] 이 약의 투여후 진행성 신질환, 심부전 및 울혈성 폐부종이 나타나는 경우에는 투여를 중지한다.]]></PARAGRAPH>\r\n <PARAGRAPH tagName=\"p\" textIndent=\"\" marginLeft=\"\"><![CDATA[8] 고용량 투여시 중추신경계 독성이 나타날 수 있다.]]></PARAGRAPH>\r\n <PARAGRAPH tagName=\"p\" textIndent=\"\" marginLeft=\"\"><![CDATA[9] 주입부위반응 : 정맥염, 염증, 통증, 발진, 홍반, 가려움증, 혈관외유출 관련 부종 및 구획증후군]]></PARAGRAPH>\r\n <PARAGRAPH tagName=\"p\" textIndent=\"\" marginLeft=\"\"><![CDATA[10] 전신질환 : 무력증, 권태감]]></PARAGRAPH>\r\n <PARAGRAPH tagName=\"p\" textIndent=\"\" marginLeft=\"\"><![CDATA[11] 신경계 : 혼수, 발작, 혼동, 반동 두개내압증가]]></PARAGRAPH>\r\n <PARAGRAPH tagName=\"p\" textIndent=\"\" marginLeft=\"\"><![CDATA[12] 기타 : 드물게 오한, 때때로 구걸, 구강건조, 탈수증상, 비염, 시력불선명, 배뇨장애, 배통(back pain), 두드러기, 일시적 근강직, 혈전성 정맥염, 현기증, 정신착란, 빈맥, 열, 경련, 졸음, 탈수 등이 나타날 수 있다.]]></PARAGRAPH>\r\n <PARAGRAPH tagName=\"p\" textIndent=\"\" marginLeft=\"\"><![CDATA[13] 국내 시판 후 수집된 중대한 이상사례 분석·평가 결과 확인된 이상사례는 다음과 같다. 다만, 이로서 곧 해당성분과 다음의 이상사례 간에 인과관계가 입증된 것을 의미하는 것은 아니다.]]></PARAGRAPH>\r\n <PARAGRAPH tagName=\"p\" textIndent=\"\" marginLeft=\"\"><![CDATA[&x2022; 대사 및 영양계 : 고나트륨혈증]]></PARAGRAPH>\r\n </ARTICLE>\r\n <ARTICLE title=\"4. 일반적 주의\">\r\n <PARAGRAPH tagName=\"p\" textIndent=\"\" marginLeft=\"\"><![CDATA[1] 현저한 핍뇨 환자 또는 신기능이 불충분하다고 생각되는 환자에 대해서는 다음의 부하테스트(만니톨 테스트)를 하는 것이 바람직하다.]]></PARAGRAPH>\r\n <PARAGRAPH tagName=\"p\" textIndent=\"\" marginLeft=\"\"><![CDATA[\* 부하테스트(만니톨 테스트)]]></PARAGRAPH>\r\n <PARAGRAPH tagName=\"p\" textIndent=\"\" marginLeft=\"\"><![CDATA[만니톨 주사액을 체중 kg당 0.2 g 또는 12.5 g을 3~5분간에 걸쳐 1회 투여한다. 적어도 시간당 30~50 mL의 요량이 2~3시간동안 배출되면 신기능이 충분하다고 생각되므로 치료를 개시한다. 만약 충분한 요량이 얻어지지 않았으면 동량을 1회 추가로 더 투여한다. 2회 투여하여도 요량이 충분하지 않으면 만니톨에 따른 치료를 중지한다.]]></PARAGRAPH>\r\n <PARAGRAPH tagName=\"p\" textIndent=\"\" marginLeft=\"\"><![CDATA[가역적인, 소변량 감소를 동반하는 급성신손상(Oliguric-AKI)은 이 약을 정맥투여한 정상적인 전처치 신기능을 가진 환자에서 발생하였다. 이 약 투여와 관련된 삼투압 신장피질은 일반적으로 만성 또는 말기 신부전으로 진행될 수 있음이 알려졌다. 이 약을 투여하는 동안 신기능을 모니터링한다. 선재성 신장질환 환자, 신부전증에 걸릴 위험이 높은 환자 또는 잠재적으로 신독성 약물이나 다른 이뇨제를 투여받은 환자는 이 약 투여 후 신부전의 위험이 증가한다. 가능한 신독성 약물(예: 아미노글리코사이드) 또는 다른 이뇨제와 이 약의 병용투여를 피한다.]]></PARAGRAPH>\r\n <PARAGRAPH tagName=\"p\" textIndent=\"\" marginLeft=\"\"><![CDATA[나중에 무뇨가 생긴 소변량 감소를 동반하는 급성신손상(Oliguric-AKI) 환자는 이 약을 투여받는 동안 심부전, 폐부종, 고혈압 위기, 혼수 및 사망의 위험이 있다.]]></PARAGRAPH>\r\n <PARAGRAPH tagName=\"p\" textIndent=\"\" marginLeft=\"\"><![CDATA[두 개내압의 감소를 위해 이 약을 투여하는 동안 및 이후 체액 및 전해질상태의 변화에 대해 환자의 임상 및 실험실 테스트를 모니터링한다. CNS 독성이 발생하면 이 약의 투여를 중단한다.]]></PARAGRAPH>\r\n <PARAGRAPH tagName=\"p\" textIndent=\"\" marginLeft=\"\"><![CDATA[3] 이 약의 투여전 환자의 심혈관 상태를 파악한 후에 투여한다.]]></PARAGRAPH>\r\n <PARAGRAPH tagName=\"p\" textIndent=\"\" marginLeft=\"\"><![CDATA[4]&nbsp;아나필락시스, 저혈압 및 심장마비 및 사망을 초래하는 호흡곤란과 같은 심각한 과민반응이 보고 되었다. 과민반응이 의심되거나 증상이 보이면 투여를 중지한다. 의사는 적절한 임상적 조치를 제공해야 한다. 이 약 투여 중 또는 투여 후 환자상태를 모니터링하고 전해질 및 체액 상태 변화를 실험실 테스트를 모니터링한다. 신기능 이상이 나타난 경우 이 약의 투여를 중지한다.]]>

</PARAGRAPH>\r\n <PARAGRAPH tagName=\\"p\\" textIndent=\\"\\\" marginLeft=\\"\\\"><![CDATA[5] CNS 독성은 만성독성, 예를 들어 혼란, 기면, 혼수상태가 만니톨로 치료된 환자에서 보고되었으며, 일부는 사망을 초래하였다. 특히 신장기능장애가 있는 경우 CNS 독성을 혈청내 높은 만니톨 농도, 혈청과민성, CNS내 탈수, 저나트륨혈증 또는 전해질의 기타 방해 및 만니톨 투여에 이차적인 산/염기균형]]></PARAGRAPH>\r\n <PARAGRAPH tagName=\\"p\\" textIndent=\\"\\\" marginLeft=\\"\\\"><![CDATA[6] 투여량 및 투여기간에 따라 이 약의 투여는 혈량과다증을 유발하여 기존의 울혈성심부전을 야기하거나 악화시킬 수 있다. 부족한 신장배설로 인한 만니톨의 축적은 혈량과다증의 위험을 증가시킨다. 만니톨에 의한 삼투압이뇨제는 탈수/혈량저하증 및 혈액농축을 유발하거나 악화시킬 수 있다. 이 약의 투여는 고삼투압을 유발할 수도 있다.]]></PARAGRAPH>\r\n <PARAGRAPH tagName=\\"p\\" textIndent=\\"\\\" marginLeft=\\"\\\"><![CDATA[투여량 및 투여기간에 따라 전해질 및 산/염기 불균형은 또한 물 및 전해질의 세포내 이동, 삼투압이뇨제 및 또는 다른 메카니즘에 기인 할 수 있다. 이러한 불균형은 심각하고 치명적일 수 있다.]]></PARAGRAPH>\r\n <PARAGRAPH tagName=\\"p\\" textIndent=\\"\\\" marginLeft=\\"\\\"><![CDATA[이 약 투여로 발생할 수 있는 불균형]]></PARAGRAPH>\r\n<PARAGRAPH tagName=\\"p\\" textIndent=\\"\\\" marginLeft=\\"\\\"><![CDATA[&#x2022; 고나트륨혈증, 탈수 및 혈액농축]]></PARAGRAPH>\r\n <PARAGRAPH tagName=\\"p\\" textIndent=\\"\\\" marginLeft=\\"\\\"><![CDATA[&#x2022; 저나트륨혈증: 두통, 구역, 발작, 혼수, 뇌부종 및 사망으로 이어질 수 있다. 급성 증상 저나트륨뇌병증을 응급 상황으로 고려한다.]]></PARAGRAPH>\r\n <PARAGRAPH tagName=\\"p\\" textIndent=\\"\\\" marginLeft=\\"\\\"><![CDATA[&#x2022; 저/고칼륨혈증. 만니톨 투여와 관련된 전해질 불균형(예: 고칼륨혈증, 저칼륨혈증)의 발달은 이러한 불균형에 민감한 약물(예: 디곡신, QT 연장을 유발할 수 있는 약물, 신경근 차단제)을 투여받는 환자에서 심장 부작용을 유발할 수 있다.]]></PARAGRAPH>\r\n <PARAGRAPH tagName=\\"p\\" textIndent=\\"\\\" marginLeft=\\"\\\"><![CDATA[&#x2022; 기타 전해질 장애]]></PARAGRAPH>\r\n <PARAGRAPH tagName=\\"p\\" textIndent=\\"\\\" marginLeft=\\"\\\"><![CDATA[&#x2022; 대사성산증/알칼리증]]></PARAGRAPH>\r\n<PARAGRAPH tagName=\\"p\\" textIndent=\\"\\\" marginLeft=\\"\\\"><![CDATA[두개내압의 감소를 위한 이 약 투여 동안 및 이후에 체액 및 전해질 상태를 모니터링하고 불균형이 발생하면 투여를 중지한다.]]></PARAGRAPH>\r\n <PARAGRAPH tagName=\\"p\\" textIndent=\\"\\\" marginLeft=\\"\\\"><![CDATA[7] 두개내압력의 감소를 위해 이 약 투여 동안 및 이후에 모니터링:]]></PARAGRAPH>\r\n <PARAGRAPH tagName=\\"p\\" textIndent=\\"\\\" marginLeft=\\"\\\"><![CDATA[&#x2022; 혈청 삼투압, 혈청 전해질(나트륨, 칼륨, 칼슘 및 인산염 포함) 및 산 염기 균형]]></PARAGRAPH>\r\n<PARAGRAPH tagName=\\"p\\" textIndent=\\"\\\" marginLeft=\\"\\\"><![CDATA[&#x2022; 오스몰캡]]></PARAGRAPH>\r\n <PARAGRAPH tagName=\\"p\\" textIndent=\\"\\\" marginLeft=\\"\\\"><![CDATA[&#x2022; 소변배출량을 포함한 저혈압 또는 고혈압 징후]]></PARAGRAPH>\r\n <PARAGRAPH tagName=\\"p\\" textIndent=\\"\\\" marginLeft=\\"\\\"><![CDATA[&#x2022; 신장, 심장 및 폐기능]]></PARAGRAPH>\r\n<PARAGRAPH tagName=\\"p\\" textIndent=\\"\\\" marginLeft=\\"\\\"><![CDATA[&#x2022; 두개내압]]></PARAGRAPH>\r\n <PARAGRAPH tagName=\\"p\\" textIndent=\\"\\\" marginLeft=\\"\\\"><![CDATA[신장, 심장 또는 폐 상태가 악화되거나 CNS 독성이 발생하면 투여를 중지한다.]]></PARAGRAPH>\r\n <PARAGRAPH tagName=\\"p\\" textIndent=\\"\\\" marginLeft=\\"\\\"><![CDATA[8] 이 약을 포함하여 10% W/V 또는 그 이상 농도의 고장성 용액이 말초정맥으로 투여될 경우 정맥 자극을 초래할 수 있다. 혈관밖유출과 관련된 구획증후군 및 부종과 같은 다른 심각한 주입부위반응은 이 약의 투여로 발생할 수 있다. 이 약은 거대중심정맥으로 투여해야 한다.]]></PARAGRAPH>\r\n<PARAGRAPH tagName=\\"p\\" textIndent=\\"\\\" marginLeft=\\"\\\"><![CDATA[9] 고농도의 만니톨은 무기인산염 혈중농도에 대해 잘못된 결과를 초래할 수 있다. 만니톨은 에틸렌글리콜 혈중농도 검사에서 거짓양성이 나타날 수 있다.]]></PARAGRAPH>\r\n </ARTICLE>\r\n <ARTICLE title=\\"5. 상호작용\\\">\r\n <PARAGRAPH tagName=\\"p\\" textIndent=\\"\\\" marginLeft=\\"\\\"><![CDATA[1] 전해질이 함유되지 않은 만니톨과 혈액을 함께 투여해서는 안된다. 최소 20 mol/L 염화나트륨이 첨가되어야 가용집을 막을 수 있다.]]></PARAGRAPH>\r\n <PARAGRAPH tagName=\\"p\\" textIndent=\\"\\\" marginLeft=\\"\\\"><![CDATA[2] 만니톨 치료는 신장에서 배설되는 약물의 배설을 증가시키고 치료 효과를 감소시킬 수 있다. 리튬과 만니톨 병용 투여시 처음에는 리튬 제거가 증가 할 수 있지만 환자가 저혈량증 또는 신손상을 일으킬 경우 리튬 독성의 위험이 증가할 수 있다. 리튬을 투여받는 환자의 경우 이 약으로 치료하는 동안 리튬 용량을 유지하는 것을 고려해야 한다. 리튬과 이 약의 병용투여가 필요한 환자의 경우 혈청 리튬 농도와 리튬 독성 징후를 자주 모니터링한다.]]></PARAGRAPH>\r\n <PARAGRAPH tagName=\\"p\\" textIndent=\\"\\\" marginLeft=\\"\\\"><![CDATA[3] 이 약을 투여하는 동안 다른 이뇨제는 이뇨 강화의 위험성을 염두에 둔 경우에 한해서만 사용할 수 있다.]]></PARAGRAPH>\r\n <PARAGRAPH tagName=\\"p\\" textIndent=\\"\\\" marginLeft=\\"\\\"><![CDATA[4] 신독성제(예: 사이클로스포린, 아미노글리코시드)와 만니톨의 병용은 신부전의 위험을 증가시킬 수 있다. 가능한 이 약과 신독성제의 병용은 피해야 한다.]]></PARAGRAPH>\r\n <PARAGRAPH tagName=\\"p\\" textIndent=\\"\\\" marginLeft=\\"\\\"><![CDATA[5] 신경독성제(예: 아미노글리코시드)와 만니톨의 병용은 신경독성제의 독성을 강화시킬 수 있다. 가능한 이 약과 신경독성제의 병용은 피해야 한다.]]></PARAGRAPH>\r\n <PARAGRAPH tagName=\\"p\\" textIndent=\\"\\\" marginLeft=\\"\\\"><![CDATA[6] 만니톨 투여와 관련된 전해질 불균형(예: 고칼륨혈증, 저칼륨 혈증)의 발달은 이러한 불균형에 민감한 약물(예: 디곡신, QT 간격을 연장시키는 약물, 신경근 차단제)을 투여받은 환자에서 심장 부작용을 일으킬 수 있다. 이 약 투여 중 및 이후에 혈청 전해질을 모니터링하고 심장 상태가 악화되면 이 약의 투여를 중단한다.]]></PARAGRAPH>\r\n</ARTICLE>\r\n <ARTICLE title=\\"6. 임부에 대한 투여\\\">\r\n <PARAGRAPH tagName=\\"p\\" textIndent=\\"\\\" marginLeft=\\"\\\"><![CDATA[임신중의 투여에 대한 안전성이 확립되어 있지 않으므로 임부 또는 임신하고 있을 가능성 있는 여성에는 치료상의 유익성이 위험성을 상회한다고 판단되는 경우에만 투여한다.]]></PARAGRAPH>\r\n</ARTICLE>\r\n <ARTICLE title=\\"7. 수유부에 대한 투여\\\">\r\n <PARAGRAPH tagName=\\"p\\" textIndent=\\"\\\" marginLeft=\\"\\\"><![CDATA[만니톨이 사람의 유즙으로 분비되는지 여부는 알려져 있지 않다. 많은 약물이 사람의 유즙으로 배설되므로 이약을 수유부에는 투여하지 않는다.]]></PARAGRAPH>\r\n </ARTICLE>\r\n <ARTICLE title=\\"8. 고령자에 대한 투여\\\">\r\n <PARAGRAPH tagName=\\"p\\" textIndent=\\"\\\" marginLeft=\\"\\\"><![CDATA[만니톨은 신장에 의해 배설되는 것으로 알려져 있으며, 이 약물에 대한 부작용의 위험은 신기능이 손상된 고령환자에서 더 클 수 있다. 이 약을 투여하기 전에 환자의 신장, 심장 및 폐 상태 및 정확한 체액 및 전해질 불균형을 평가한다.]]></PARAGRAPH>\r\n</ARTICLE>\r\n <ARTICLE title=\\"9. 신장애에 대한 투여\\\">\r\n <PARAGRAPH tagName=\\"p\\" textIndent=\\"\\\" marginLeft=\\"\\\"><![CDATA[선재성 신질환 환자, 신부전의 위험성이 높은 환자 또는

신독성 약물 또는 기타 이뇨제를 투여받는 환자는 만니톨 투여로 신부전 위험이 증가한다. 이 약을 투여하기 전에 환자의 신장, 심장 및 폐 상태 및 정확한 체액 및 전해질 불균형을 평가한다.]></PARAGRAPH>\r\n </ARTICLE>\r\n <ARTICLE title=\"10. 과량투여시의 처치\">\r\n <PARAGRAPH tagName=\"p\" textIndent=\"\" marginLeft=\"\"><![CDATA[1] 증상 : 배설의 항진에 따른 급격한 탈수증상, 급성신부전, 혈량과다, 심부전, 고삼투압상태, 산증, 산염기 균형이상 등의 증상이 나타날 수 있다.]></PARAGRAPH>\r\n <PARAGRAPH tagName=\"p\" textIndent=\"\" marginLeft=\"\"><![CDATA[2] 처치 : 탈수증상이 있는 경우에는 세포외액 보충액을 투여한다. 또한 급성신부전의 경우에는 배설이 감소될 수 있으므로 이러한 경우에는 한의여과나 혈액투석 등의 적절한 처치를 한다.]></PARAGRAPH>\r\n </ARTICLE>\r\n <ARTICLE title=\"11. 적용상의 주의\">\r\n <PARAGRAPH tagName=\"p\" textIndent=\"\" marginLeft=\"\"><![CDATA[1] 접적 정맥주사로만 사용한다.]></PARAGRAPH>\r\n <PARAGRAPH tagName=\"p\" textIndent=\"\" marginLeft=\"\"><![CDATA[2] 염화나트륨, 염화칼륨을 추가할 경우, 만니톨침전이 생길 수 있으므로 용액에 결정이 석출되면 온탕에서 50°C로 가온해서 용해시킨 후, 주입하기 전에 체온정도로 식혀서 사용한다.]></PARAGRAPH>\r\n <PARAGRAPH tagName=\"p\" textIndent=\"\" marginLeft=\"\"><![CDATA[3] 사용하고 남은 잔액 또는 부유물이 있거나 불투명한 용액은 사용하지 않는다.]></PARAGRAPH>\r\n <PARAGRAPH tagName=\"p\" textIndent=\"\" marginLeft=\"\"><![CDATA[4] 투여시 : 강한 이뇨작용이 나타나므로 투여중 카테타 삽입 등에 의한 배뇨처리를 할 것을 권장한다.]></PARAGRAPH>\r\n <PARAGRAPH tagName=\"p\" textIndent=\"\" marginLeft=\"\"><![CDATA[5] 정맥주사중 세포외 유출로 국소부종, 피부괴사가 나타날 수 있으므로 주입시 용액이 혈관 밖으로 유출되지 않도록 한다.]></PARAGRAPH>\r\n <PARAGRAPH tagName=\"p\" textIndent=\"\" marginLeft=\"\"><![CDATA[6] 전해질 없이 혈액 및 만니톨을 동시에 투여하지 않는다.]></PARAGRAPH>\r\n </ARTICLE>\r\n <ARTICLE title=\"12. 보관 및 취급상의 주의사항\">\r\n <PARAGRAPH tagName=\"p\" textIndent=\"\" marginLeft=\"\"><![CDATA[과포화 결정이 석출될 수 있다. 결정석출 시에는 가온용해하고, 휴온하여 식힌 후 사용한다.]></PARAGRAPH>\r\n </ARTICLE>\r\n </SECTION>\r\n </DOC>,  
 "PN\_DOC\_DATA": null,  
 "MAIN\_ITEM\_INGR": "[M204408]D-만니톨",  
 "INGR\_NAME": "[M040534]주사용수"  
,  
 {  
 "ITEM\_SEQ": "196700015",  
 "ITEM\_NAME": "하트만덱스액",  
 "ENTP\_NAME": "제이더블유중외제약(주)",  
 "ITEM\_PERMIT\_DATE": "19671109",  
 "CNSGN\_MANUF": "제이더블유생명과학(주)",  
 "ETC\_OTC\_CODE": "전문의약품",  
 "CHART": "폴리프로필렌, 다층필름 플라스틱용기에 든 무색 투명한 액",  
 "BAR\_CODE": "8806449044702,8806449044719,8806449044726,8806449119301,8806449119318,8806449119325,8806449119332",  
 "MATERIAL\_NAME": "총량 : 1,000밀리리터 중|성분명 : 포도당|분량 : 50.0|단위 : 그램|규격 : USP|성분정보 : |비고 : ;총량 : 1,000밀리리터 중|성분명 : 염화나트륨|분량 : 6.0|단위 : 그램|규격 : KP|성분정보 : 총 나트륨으로서 2.996그램, 총 염화물로서 3.88그램|비고 : ;총량 : 1,000밀리리터 중|성분명 : 염화칼슘수화물|분량 : 0.2|단위 : 그램|규격 : KP|성분정보 : |비고 : ;총량 : 1,000밀리리터 중|성분명 : 염화칼륨|분량 : 0.3|단위 : 그램|규격 : KP|성분정보 : |비고 : ;총량 : 1,000밀리리터 중|성분명 : 젖산나트륨액|분량 : 6.2|단위 : 그램|규격 : USP|성분정보 : 젖산나트륨으로서 3.1그램|비고 : ",  
 "EE\_DOC\_ID": "https://nedrug.mfds.go.kr/pbp/cmn/pdfDownload/196700015/EE",  
 "UD\_DOC\_ID": "https://nedrug.mfds.go.kr/pbp/cmn/pdfDownload/196700015/UD",  
 "NB\_DOC\_ID": "https://nedrug.mfds.go.kr/pbp/cmn/pdfDownload/196700015/NB",  
 "INSERT\_FILE": "",  
 "STORAGE\_METHOD": "밀봉용기, 실온(1 ~ 30°C)보관",  
 "VALID\_TERM": "제조일로부터 36 개월",  
 "REEXAM\_TARGET": null,  
 "REEXAM\_DATE": null,  
 "PACK\_UNIT": "",  
 "EDI\_CODE": "644904471,644911931",  
 "DOC\_TEXT": "",  
 "PERMIT\_KIND\_NAME": "신고",  
 "ENTP\_NO": "1302",  
 "MAKE\_MATERIAL\_FLAG": null,  
 "NEWDRUG\_CLASS\_NAME": "",  
 "INDUTY\_TYPE": "의약품",  
 "CANCEL\_DATE": null,  
 "CANCEL\_NAME": "정상",  
 "CHANGE\_DATE": "20211020",  
 "NARCOTIC\_KIND\_CODE": null,  
 "GBN\_NAME": "성상, 2021-10-20/사용상주의사항변경(부작용포함), 2020-05-08/성상변경, 2019-07-26/사용상주의사항변경(부작용포함), 2019-01-07/사용상주의사항변경(부작용포함), 2016-12-23/효능효과변경, 2007-02-03/용법용량변경, 2007-02-03/사용상주의사항변경(부작용포함), 2007-02-03/제품명칭변경, 2006-06-07/제품명칭변경, 2005-04-22/제품명칭변경,

2005-04-01/저장방법 및 유효기간(사용기간)변경, 1999-07-02/저장방법 및 유효기간(사용기간)변경, 1998-08-20/저장방법 및 유효기간(사용기간)변경, 1998-02-28/저장방법 및 유효기간(사용기간)변경, 1997-02-26/성상변경, 1997-02-26/저장방법 및 유효기간(사용기간)변경, 1995-07-12/성상변경, 1991-05-10/효능효과변경, 1990-05-18/용법용량변경, 1990-05-18/사용상주의사항변경(부작용포함), 1990-05-18/사용상주의사항변경(부작용포함), 1990-03-31/사용상주의사항변경(부작용포함), 1983-10-07/저장방법 및 유효기간(사용기간)변경, 1983-10-07/용법용량변경, 1983-10-07/효능효과변경, 1983-10-07", "TOTAL\_CONTENT": "1,000밀리리터 중", "EE\_DOC\_DATA": "<DOC title=\"효능효과\" type=\"EE\">\r\n<SECTION title=\"\">\r\n<ARTICLE title=\"\">\r\n<PARAGRAPH tagName=\"p\" textIndent=\"\" marginLeft=\"\"><! [CDATA[&nbsp;]]>\r\n</PARAGRAPH>\r\n<PARAGRAPH tagName=\"p\" textIndent=\"\" marginLeft=\"\"><! [CDATA[○ 순환혈액량 및 조직간액의 감소시 세포외액의 보급·보정]]></PARAGRAPH>\r\n<PARAGRAPH tagName=\"p\" textIndent=\"\" marginLeft=\"\"><! [CDATA[○ 대사성 산증의 보정]]></PARAGRAPH>\r\n<PARAGRAPH tagName=\"p\" textIndent=\"\" marginLeft=\"\"><! [CDATA[○ 에너지 보급]]></PARAGRAPH>\r\n</ARTICLE>\r\n</SECTION>\r\n</DOC>", "UD\_DOC\_DATA": "<DOC title=\"용법용량\" type=\"UD\">\r\n<SECTION title=\"\">\r\n<ARTICLE title=\"\">\r\n<PARAGRAPH tagName=\"p\" textIndent=\"\" marginLeft=\"\"><! [CDATA[&nbsp;]]>\r\n</PARAGRAPH>\r\n<PARAGRAPH tagName=\"p\" textIndent=\"\" marginLeft=\"\"><! [CDATA[보통 성인 1회 500~1,000mL를 점滴 정맥주사한다.]]></PARAGRAPH>\r\n<PARAGRAPH tagName=\"p\" textIndent=\"\" marginLeft=\"\"><! [CDATA[투여속도는 포도당으로서 1시간에 체중 kg당 0.5g 이하로 한다.]]></PARAGRAPH>\r\n<PARAGRAPH tagName=\"p\" textIndent=\"\" marginLeft=\"\"><! [CDATA[투여량, 투여속도는 연령, 체중, 증상에 따라 적절히 증감한다.]]></PARAGRAPH>\r\n</ARTICLE>\r\n</SECTION>\r\n</DOC>", "NB\_DOC\_DATA": "<DOC title=\"사용상의주의사항\" type=\"NB\">\r\n<SECTION title=\"\">\r\n<ARTICLE title=\"1. 경고\">\r\n<PARAGRAPH tagName=\"p\" textIndent=\"\" marginLeft=\"\"><! [CDATA[1] 포도당 함유제제를 정맥주사하는 환자는 치아민(비타민 B1) 소모율이 높기 때문에 순간적으로 치명적인 치아민 결핍을 초래할 가능성이 있다.]></PARAGRAPH>\r\n<PARAGRAPH tagName=\"p\" textIndent=\"\" marginLeft=\"\"><! [CDATA[2] 정맥 칼슘 함유 제제와 세프트리악손을 혼합하여 사용할 때, 세프트리악손-칼슘 침전을 일으킬 수 있다. 따라서, 세프트리악손과 이 약을 포함한 정맥 칼슘 함유 제제를 동일한 주입용 기구를 사용하여 동시에 투여해서는 안된다. 연속주입을 위해 동일한 주입선을 사용해야하는 경우, 주입선을 주입 전/후 적절한 용액으로 철저히 씻어낸다.]></PARAGRAPH>\r\n<PARAGRAPH tagName=\"p\" textIndent=\"\" marginLeft=\"\"><! [CDATA[3] 과민반응]]></PARAGRAPH>\r\n<PARAGRAPH tagName=\"p\" textIndent=\"\" marginLeft=\"\"><! [CDATA[이 약의 사용으로 아나필락시스를 포함한 과민반응이 보고되었다. 과민반응의 징후 또는 증상이 발생 시 즉시 주입을 중단한다. 필요한 경우 적절히&nbsp;치료해야 한다.]></PARAGRAPH>\r\n<PARAGRAPH tagName=\"p\" textIndent=\"\" marginLeft=\"\"><! [CDATA[4] 고칼륨혈증]]></PARAGRAPH>\r\n<PARAGRAPH tagName=\"p\" textIndent=\"\" marginLeft=\"\"><! [CDATA[이 약을 포함한 칼륨 함유 용액은 고칼륨혈증의 위험성을 증가시킬 수 있다.]></PARAGRAPH>\r\n<PARAGRAPH tagName=\"p\" textIndent=\"\" marginLeft=\"\"><! [CDATA[고칼륨혈증 발생의 위험성이 증가한 환자는 다음과 같다:]]></PARAGRAPH>\r\n<PARAGRAPH tagName=\"p\" textIndent=\"\" marginLeft=\"\"><! [CDATA[- 중증 신장 손상, 급성 탈수증, 광범위한 조직 손상 또는 화상, 울혈성 심부전과 같은 특정 심장 이상이 있는 환자]]></PARAGRAPH>\r\n<PARAGRAPH tagName=\"p\" textIndent=\"\" marginLeft=\"\"><! [CDATA[- 고칼륨혈증의 위험성을 유발 또는 증가시키는 물질이나 제품을 동시에 또는 최근에 투여한 환자]]></PARAGRAPH>\r\n<PARAGRAPH tagName=\"p\" textIndent=\"\" marginLeft=\"\"><! [CDATA[고칼륨혈증 환자 또는 고칼륨혈증의 위험성이 있는 환자에서 이 약의 사용을 피해야 한다. 불가피하게 사용해야하는 경우, 혈중 칼륨 농도를 모니터링해야 한다.]></PARAGRAPH>\r\n<PARAGRAPH tagName=\"p\" textIndent=\"\" marginLeft=\"\"><! [CDATA[5] 고혈당증 및 고삼투압 고혈당 상태]]></PARAGRAPH>\r\n<PARAGRAPH tagName=\"p\" textIndent=\"\" marginLeft=\"\"><! [CDATA[당내성이 손상된 환자에게 포도당의 주입은 고혈당증을 악화시킬 수 있다. 환자의 이용률을 초과하는 속도로 포도당을 투여할 경우 고혈당증, 혼수상태, 사망을 초래할 수 있다.]></PARAGRAPH>\r\n<PARAGRAPH tagName=\"p\" textIndent=\"\" marginLeft=\"\"><! [CDATA[고혈당증은 혈액삼투압 농도 증가와 관련이 있으며 이는 삼투성 이뇨, 탈수, 전해질 손실을 초래한다.]></PARAGRAPH>\r\n<PARAGRAPH tagName=\"p\" textIndent=\"\" marginLeft=\"\"><! [CDATA[기저에 중추 신경계 질환이나 신장애가 있는 환자에게 포도당을 주입하면 고삼투압, 고혈당 발생의 위험이 있다.]></PARAGRAPH>\r\n<PARAGRAPH tagName=\"p\" textIndent=\"\" marginLeft=\"\"><! [CDATA[이 약 투여 시 혈당 농도를 모니터링하고 정상 범위 내 농도를 유지하기 위해 고혈당증을 치료해야 한다. 인슐린은 최적의 혈당 농도를 유지하기 위해 투여 또는 적정 투여될 수 있다.]></PARAGRAPH>\r\n<PARAGRAPH tagName=\"p\" textIndent=\"\" marginLeft=\"\"><! [CDATA[6] 고나트륨혈증 및 고염소혈증]]></PARAGRAPH>\r\n<PARAGRAPH tagName=\"p\" textIndent=\"\" marginLeft=\"\"><! [CDATA[이 약의 사용으로 고나트륨혈증, 고염소혈증, 대사성 산증과 같은 전해질 불균형이 발생할 수 있다.]></PARAGRAPH>\r\n<PARAGRAPH tagName=\"p\" textIndent=\"\" marginLeft=\"\"><! [CDATA[고나트륨혈증, 체액과부하, 부종(말초 및/또는 폐)의 위험성이 증가한 환자는 다음과 같다:]]></PARAGRAPH>\r\n<PARAGRAPH tagName=\"p\" textIndent=\"\" marginLeft=\"\"><! [CDATA[- 알도스테론증, 고혈압, 울혈성 심부전, 간 질환 및 전자간증 환자]]></PARAGRAPH>\r\n<PARAGRAPH tagName=\"p\" textIndent=\"\" marginLeft=\"\"><! [CDATA[- 코르티코스테로이드 또는 코르티코스포린과 같은 나트륨 및 체액 축적의 위험성을 증가시킬 수 있는 물질이나 제품을 투여한 환자.]></PARAGRAPH>\r\n<PARAGRAPH tagName=\"p\" textIndent=\"\" marginLeft=\"\"><! [CDATA[고나트륨혈증이나 고염소혈증 환자 또는 그에 대한 위험성이 있는 환자에게 이 약의 사용을 피해야 한다. 이 약의 투여는 고염소혈증 환자 또는 그에 대한 위험성이 있는 환자에게 급성 신장 손상을 유발할 수 있다. 불가피하게 사용해야하는 경우, 혈중 나트륨 및 염화물 농도, 산-염기 균형 및 신장 기능을 모니터링해야 한다.]></PARAGRAPH>\r\n<PARAGRAPH tagName=\"p\" textIndent=\"\" marginLeft=\"\"><! [CDATA[저나트륨혈증]]></PARAGRAPH>\r\n<PARAGRAPH tagName=\"p\" textIndent=\"\" marginLeft=\"\"><! [CDATA[이 약은 저나트륨혈증을 유발할 수 있다.]></PARAGRAPH>\r\n<PARAGRAPH tagName=\"p\" textIndent=\"\" marginLeft=\"\"><! [CDATA[저나트륨혈증의 위험성이 증가한 환자는 다음과 같다 :]]></PARAGRAPH>\r\n<PARAGRAPH tagName=\"p\" textIndent=\"\" marginLeft=\"\"><! [CDATA[저나트륨혈증]]></PARAGRAPH>

<PARAGRAPH tagName=\\"p\\" textIndent=\\"\\">!<![CDATA[ - 소아, 고령, 수술 후의 환자, 정신성다음증 환자]]></PARAGRAPH>\r\n <PARAGRAPH tagName=\\"p\\" textIndent=\\"\\">!<![CDATA[ 저나트륨혈증의 위험성을 증가시키는 약물(이뇨제, 항간질약, 항정신약과 같은)을 투여한 환자]]></PARAGRAPH>\r\n<PARAGRAPH tagName=\\"p\\" textIndent=\\"\\">!<![CDATA[ 저나트륨혈증은 두통, 오심, 발작, 졸음증, 구토가 나타나는 급성 저나트륨성 뇌병증으로 이어질 수 있다. 뇌부종 환자는 특히 치명적이고 회복이 불가능한 중증 뇌 손상의 위험성이 있다.]]></PARAGRAPH>\r\n <PARAGRAPH tagName=\\"p\\" textIndent=\\"\\">!<![CDATA[ 원내획득 저나트륨혈증의 위험성이 있으므로 이 약을 고용량 투여한 심부전 또는 폐부전 환자와 비삼투성 바소프레신 분비 환자(항이뇨호르몬분비이상증후군(SIADH) 환자 포함)는 모니터링해야 한다.]]></PARAGRAPH>\r\n <PARAGRAPH tagName=\\"p\\" textIndent=\\"\\">!<![CDATA[ 저나트륨혈증의 빠른 교정은 삼투성탈수초화증후군과 같은 중증 신경학적 합병증을 유발할 가능성이 있다. 합병증을 피하기 위해 혈청 나트륨 및 염화물 농도, 체액 상태, 산-염기 균형, 신경학적 합병증의 징후를 모니터링해야 한다.]]></PARAGRAPH>\r\n <PARAGRAPH tagName=\\"p\\" textIndent=\\"\\">!<![CDATA[ 8) 고칼슘혈증]]></PARAGRAPH>\r\n <PARAGRAPH tagName=\\"p\\" textIndent=\\"\\">!<![CDATA[ 이 약은 고칼슘혈증을 유발할 수 있다. 다음 환자에게 이 약의 정맥 투여를 피해야 한다 : 고칼슘혈증 또는 고칼슘혈증에 취약한 조건을 지닌 환자, 칼슘 신결석 환자 또는 칼슘 신결석 병력이 있는 환자]]></PARAGRAPH>\r\n <PARAGRAPH tagName=\\"p\\" textIndent=\\"\\">!<![CDATA[ 9) 체액 과부하]]></PARAGRAPH>\r\n <PARAGRAPH tagName=\\"p\\" textIndent=\\"\\">!<![CDATA[ 주입량 및 주입속도, 환자의 기저 임상 조건에 따라 이 약의 정맥 투여는 과다수분공급, 폐울혈과 폐부종을 포함한 울혈성 상태와 같은 전해질 불균형을 유발할 수 있다.]]></PARAGRAPH>\r\n <PARAGRAPH tagName=\\"p\\" textIndent=\\"\\">!<![CDATA[ 체액 과부하 환자 또는 그에 대한 위험성이 있는 환자에게 이 약의 사용을 피해야 한다. 불가피하게 사용해야하는 경우, 특히 장기간 사용 중에는 필요에 따라 체액 균형, 전해질 농도 및 산-염기 균형을 모니터링해야 한다.]]></PARAGRAPH>\r\n </ARTICLE>\r\n <ARTICLE title=\\"2. 다음 환자에는 투여하지 말 것.\\">\r\n<PARAGRAPH tagName=\\"p\\" textIndent=\\"\\">!<![CDATA[ 1) 젖산혈증 환자]]></PARAGRAPH>\r\n<PARAGRAPH tagName=\\"p\\" textIndent=\\"\\">!<![CDATA[ 2) 수분과다상태 환자]]></PARAGRAPH>\r\n <PARAGRAPH tagName=\\"p\\" textIndent=\\"\\">!<![CDATA[ 3) 저장성 탈수증 환자]]></PARAGRAPH>\r\n <PARAGRAPH tagName=\\"p\\" textIndent=\\"\\">!<![CDATA[ 4) 고나트륨혈증 환자]]></PARAGRAPH>\r\n <PARAGRAPH tagName=\\"p\\" textIndent=\\"\\">!<![CDATA[ 5) 고혈당증 환자(당뇨병 환자 포함)]]></PARAGRAPH>\r\n <PARAGRAPH tagName=\\"p\\" textIndent=\\"\\">!<![CDATA[ 6) 신생아(<=28일)에서는 다른 칼슘 함유 제품과 마찬가지로 별도의 주입선을 사용하는 경우라도, 세프트리아손과 이 약을 병용하여 사용하지 말 것 (신생아의 혈액에 치명적인 세프트리아손 칼슘 염의 침전 위험)]]></PARAGRAPH>\r\n <PARAGRAPH tagName=\\"p\\" textIndent=\\"\\">!<![CDATA[ 7) 이 약 또는 이 약의 구성성분에 대해 과민반응 또는 그 병력이 있는 환자]]></PARAGRAPH>\r\n </ARTICLE>\r\n <ARTICLE title=\\"3. 다음 환자에는 신중히 투여할 것.\\">\r\n<PARAGRAPH tagName=\\"p\\" textIndent=\\"\\">!<![CDATA[ 1) 중증 신장애 환자(신질환에서 기인한 신부전 환자 포함)]]></PARAGRAPH>\r\n <PARAGRAPH tagName=\\"p\\" textIndent=\\"\\">!<![CDATA[ 2) 심부전 환자]]></PARAGRAPH>\r\n <PARAGRAPH tagName=\\"p\\" textIndent=\\"\\">!<![CDATA[ 3) 고장성 탈수증 환자]]></PARAGRAPH>\r\n <PARAGRAPH tagName=\\"p\\" textIndent=\\"\\">!<![CDATA[ 4) 폐쇄성 요로질환에 의한 요량감소가 있는 환자]]></PARAGRAPH>\r\n <PARAGRAPH tagName=\\"p\\" textIndent=\\"\\">!<![CDATA[ 5) 중증 간장애 환자]]></PARAGRAPH>\r\n <PARAGRAPH tagName=\\"p\\" textIndent=\\"\\">!<![CDATA[ 6) 저나트륨혈증(120 mmol/L 미만) 환자]]></PARAGRAPH>\r\n </ARTICLE>\r\n <ARTICLE title=\\"4. 이상반응\\">\r\n<PARAGRAPH tagName=\\"p\\" textIndent=\\"\\">!<![CDATA[ 1) 대량&x2219;급속투여에 의해 뇌부종, 폐부종, 말초부종이 나타날 수 있다.]]></PARAGRAPH>\r\n <PARAGRAPH tagName=\\"p\\" textIndent=\\"\\">!<![CDATA[ 2) 유사제제의 시판 후 경험에서 다음의 이상반응이 보고되었다. 해당 반응은 불특정한 크기의 군에서 자발적으로 보고되었기 때문에 빈도를 확실하게 추정하거나 약물 노출에 대한 인과관계를 수립하는 것이 항상 가능한 것은 아니다.]]></PARAGRAPH>\r\n <PARAGRAPH tagName=\\"p\\" textIndent=\\"\\">!<![CDATA[ - 면역계 장애 : 아나필락시스, 호흡곤란, 전신성 구진 및 흥반, 발진, 가려움증, 두드러기, 구토, 고혈압, 빈맥, 발열]]></PARAGRAPH>\r\n <PARAGRAPH tagName=\\"p\\" textIndent=\\"\\">!<![CDATA[ - 대사와 영양장애 : 고칼륨혈증, 고혈당증, 고삼투압성 고혈당증 상태, 저나트륨혈증, 고나트륨혈증 및 고염소혈증, 체액과부하, 전해질 불균형, 재급식증후군]]></PARAGRAPH>\r\n <PARAGRAPH tagName=\\"p\\" textIndent=\\"\\">!<![CDATA[ - 신경계 장애 : 저나트륨혈증뇌병증]]></PARAGRAPH>\r\n <PARAGRAPH tagName=\\"p\\" textIndent=\\"\\">!<![CDATA[ - 심장장애 : 심장정지(급속한 정맥투여 또는 고칼륨혈증의 징후로)]]></PARAGRAPH>\r\n <PARAGRAPH tagName=\\"p\\" textIndent=\\"\\">!<![CDATA[ - 전신장애와 투여부위 상태 : 오한, 주입부위 잔물집, 혈관밖유출, 정맥혈전증, 정맥염, 주입부위 통증]]></PARAGRAPH>\r\n </ARTICLE>\r\n <ARTICLE title=\\"5. 일반적 주의\\">\r\n <PARAGRAPH tagName=\\"p\\" textIndent=\\"\\">!<![CDATA[ 혈당, 혈청 전해질, 체액 평형을 정기적으로 모니터링해야 한다.]]></PARAGRAPH>\r\n </ARTICLE>\r\n <ARTICLE title=\\"6. 상호작용\\">\r\n <PARAGRAPH tagName=\\"p\\" textIndent=\\"\\">!<![CDATA[ 1) 항생제, 비타민제, 간장약, 진통·진경제와 기타 여러 가지 타약제를 혼합처방할 때는 이상반응이 나타날 수 있으므로 타약제의 이상반응을 숙지한 다음 신중히 투여한다.]]></PARAGRAPH>\r\n <PARAGRAPH tagName=\\"p\\" textIndent=\\"\\">!<![CDATA[ 2) 고칼륨혈증을 유발하는 약물]]></PARAGRAPH>\r\n <PARAGRAPH tagName=\\"p\\" textIndent=\\"\\">!<![CDATA[ 고칼륨혈증과 관련된 약물과 동시에 또는 최근에 투여된 환자에게 이 약의 투여는 특히 고칼륨혈증 관련 위험 인자가 존재하는 경우 잠재적으로 치명적인 중증 고칼륨혈증의 위험성을 증가시킬 수 있다.]]></PARAGRAPH>\r\n <PARAGRAPH tagName=\\"p\\" textIndent=\\"\\">!<![CDATA[ 고칼륨혈증을 유발하거나 그 위험성을 증가시키는 약물 (예: 칼륨 보존성 이뇨제, ACE 억제제, 안지오텐신 수용체 차단제 또는 면역억제제인 사이클로스포린과 타크로리무스)을 투여하는 환자에게 이 약의 사용을 피해야 한다. 불가피하게 사용해야하는 경우, 혈중 칼륨 농도를 모니터링해야 한다.]]>

</PARAGRAPH>\r\n <PARAGRAPH tagName=\\"p\\" textIndent=\\"\\\" marginLeft=\\"\\\"><![CDATA[3) 리튬]]>

</PARAGRAPH>\r\n <PARAGRAPH tagName=\\"p\\" textIndent=\\"\\\" marginLeft=\\"\\\"><![CDATA[나트륨과 리튬의 심장 청소율이 이 약의 투여로 증가할 수 있다. 혈중 리튬농도가 감소할 수 있으므로, 이 약과 리튬을 병용할 때 혈중 리튬농도를 모니터링해야 한다.]]></PARAGRAPH>\r\n <PARAGRAPH tagName=\\"p\\" textIndent=\\"\\\" marginLeft=\\"\\\"><![CDATA[4) 디곡신]]></PARAGRAPH>\r\n <PARAGRAPH tagName=\\"p\\" textIndent=\\"\\\" marginLeft=\\"\\\"><![CDATA[칼슘의 투여는 디기탈리스 효과를 증가시킬 수 있고, 중증 또는 치명적인 심부정맥을 유발할 수 있다. 디곡신을 투여 환자의 경우, 투여의 양 및 속도를 줄일 것을 고려해야한다.]]></PARAGRAPH>\r\n <PARAGRAPH tagName=\\"p\\" textIndent=\\"\\\" marginLeft=\\"\\\"><![CDATA[5) 혈당 조절, 체액 및 전해질 균형에 영향을 주는 약물]]></PARAGRAPH>\r\n <PARAGRAPH tagName=\\"p\\" textIndent=\\"\\\" marginLeft=\\"\\\"><![CDATA[6) 저나트륨혈증의 위험성을 증가시키는 약물]]></PARAGRAPH>\r\n <PARAGRAPH tagName=\\"p\\" textIndent=\\"\\\" marginLeft=\\"\\\"><![CDATA[7) 고칼슘혈증의 위험성을 증가시키는 약물]]></PARAGRAPH>\r\n<PARAGRAPH tagName=\\"p\\" textIndent=\\"\\\" marginLeft=\\"\\\"><![CDATA[1) 이 의약품의 용기는 가소제로 Di-(2-EthylHexyl)Phthalate(DEHP)를 사용한 PVC 재질로서 DEHP는 어린 동물을 이용한 시험에서 수컷 생식기의 발달 및 정자형성에 영향을 미친다는 보고가 있습니다. 이러한 PVC 용기의 경우 DEHP가 극미량 용출될 수 있으나 DEHP에 노출되어 나타나는 위험성은 없거나 거의 없습니다. 따라서 이 의약품을 사용하지 않아서 발생할 수 있는 위험성은 DEHP에 의하여 우려되는 위험성보다 훨씬 크기 때문에 사용을 기피할 필요는 없습니다. (DEHP를 사용한 PVC재질의 용기에 한함)]]></PARAGRAPH>\r\n<PARAGRAPH tagName=\\"p\\" textIndent=\\"\\\" marginLeft=\\"\\\"><![CDATA[2) 임신 중 투여에 대한 안전성이 확립되지 않았으므로 치료상의 유익성이 태아에 대한 잠재적 위해성을 상회한다고 판단되는 경우에만 투여한다.]]></PARAGRAPH>\r\n<PARAGRAPH tagName=\\"p\\" textIndent=\\"\\\" marginLeft=\\"\\\"><![CDATA[3) 분만 중에 포도당을 함유한 용액을 정맥 투여할 경우, 산모에게 고혈당증을 초래할 수 있으며, 신생아의 반동저혈당증 뿐만 아니라, 태아의 고혈당증 및 대사성 산증을 일으킬 수 있다. 태아의 고혈당증은 태아의 인슐린 수치를 증가시킬 수 있으며, 이는 출산 후 신생아 저혈당증을 초래할 수 있다. 해당 약물을 투여하기 전에 환자에 대한 유익성과 위해성을 고려해야 한다.]]></PARAGRAPH>\r\n <PARAGRAPH tagName=\\"p\\" textIndent=\\"\\\" marginLeft=\\"\\\"><![CDATA[4) 신생아(특히 조산이나 저체중아의 경우)는 저혈당증 또는 고혈당증의 위험이 높아진다. 그러므로 잠재적인 장기간 부작용을 피하기 위한 적절한 혈당 조절을 할 수 있도록 면밀한 모니터링이 필요하다. 신생아의 저혈당증은 발작, 혼수, 뇌손상을 초래할 수 있다. 고혈당증은 뇌실내출혈, 박테리아 및 곰팡이 감염의 후기발병, 미숙아의 망막병증, 괴사성작은창자큰창자염, 기관지폐이형성증, 입원기간의 연장 및 사망과 관련된다.]]>

</PARAGRAPH>\r\n <PARAGRAPH tagName=\\"p\\" textIndent=\\"\\\" marginLeft=\\"\\\"><![CDATA[5) 체액 또는 전해질 조절 능력이 손상된 소아 환자의 혈장 전해질 농도를 면밀히 모니터링해야 한다. 저체중아에게 이 약을 과도하거나 급속하게 투여하면 혈액삼투압 증가 및 뇌내출혈의 위험을 초래할 수 있다.]]></PARAGRAPH>\r\n <PARAGRAPH tagName=\\"p\\" textIndent=\\"\\\" marginLeft=\\"\\\"><![CDATA[6) 고령자는 일반적으로 생리기능이 저하되어 있으므로 투여속도를 천천히 하고 감량하는 등 주의한다.]]>

</PARAGRAPH>\r\n <ARTICLE title=\\"8. 적용상의 주의\\\">\r\n <PARAGRAPH tagName=\\"p\\" textIndent=\\"\\\" marginLeft=\\"\\\"><![CDATA[1) 조제시]]></PARAGRAPH>\r\n <PARAGRAPH tagName=\\"p\\" textIndent=\\"\\\" marginLeft=\\"\\\"><![CDATA[(1) 인산이온 및 탄산이온과 침전을 생성하므로 인산 또는 탄산을 함유하는 제제와 배합하지 않는다.]]></PARAGRAPH>\r\n <PARAGRAPH tagName=\\"p\\" textIndent=\\"\\\" marginLeft=\\"\\\"><![CDATA[(2) 칼슘을 함유하고 있어 구연산을 가한 혈액과 혼합하면 응혈을 일으킬 수 있으므로 주의한다.]]></PARAGRAPH>\r\n <PARAGRAPH tagName=\\"p\\" textIndent=\\"\\\" marginLeft=\\"\\\"><![CDATA[(2) 투여전]]></PARAGRAPH>\r\n <PARAGRAPH tagName=\\"p\\" textIndent=\\"\\\" marginLeft=\\"\\\"><![CDATA[(1) 투여전에 감염에 대한 처치를 한다(환자의 피부나 기구 소독).]]></PARAGRAPH>\r\n <PARAGRAPH tagName=\\"p\\" textIndent=\\"\\\" marginLeft=\\"\\\"><![CDATA[(2) 한랭기에는 체온정도로 따뜻하게 하여 사용한다.]]></PARAGRAPH>\r\n <PARAGRAPH tagName=\\"p\\" textIndent=\\"\\\" marginLeft=\\"\\\"><![CDATA[(3) 개봉 후 즉시 사용하고, 잔액은 사용하지 않는다.]]></PARAGRAPH>\r\n <PARAGRAPH tagName=\\"p\\" textIndent=\\"\\\" marginLeft=\\"\\\"><![CDATA[3) 투여속도]]></PARAGRAPH>\r\n <PARAGRAPH tagName=\\"p\\" textIndent=\\"\\\" marginLeft=\\"\\\"><![CDATA[천천히 정맥내 투여한다.]]></PARAGRAPH>\r\n <PARAGRAPH tagName=\\"p\\" textIndent=\\"\\\" marginLeft=\\"\\\"><![CDATA[4) 용기에 있는 공기로 인한 공기색전증의 가능성을 피하기 위하여 연속하여 연결해서는 안 된다.]]></PARAGRAPH>\r\n </ARTICLE>\r\n <ARTICLE title=\\"9. 보관 및 취급상의 주의사항\\\">\r\n <PARAGRAPH tagName=\\"p\\" textIndent=\\"\\\" marginLeft=\\"\\\"><![CDATA[실온에서 보관한다.]]></PARAGRAPH>\r\n </ARTICLE>\r\n <SECTION>\r\n <PN\_DOC\_DATA> null

"MAIN\_ITEM\_INGR": "[M080583]젖산나트륨액 | [M040438]염화칼륨 | [M217500]염화칼슘수화물 | [M040426]염화나트륨 | [M040702]포도당",  
"INGR\_NAME": "[M040423]염산 | [M040534]주사용수"

```
        },
        {
            "ITEM_SEQ": "196700060",
            "ITEM_NAME": "마이암부톨제피정400밀리그램(에탐부톨염산염)",
            "ENTP_NAME": "(주)유한양행",
            "ITEM_PERMIT_DATE": "19671002",
            "CNSGN_MANUF": null,
            "ETC_OTC_CODE": "전문의약품",
            "CHART": "황색의 원형필름코팅정제",
            "BAR_CODE": "8806421004403,8806421004410,8806421004427,8806421004434,8806421004441",
            "MATERIAL_NAME": "총량 : 1정(약 587mg) 중 | 성분명 : 에탐부톨염산염|분량 : 400.0|단위 : 밀리그램|규격 : KP|성분정보 : |비고 :",
            "EE_DOC_ID": "https://nedrug.mfds.go.kr/pbp/cmn/pdfDownload/196700060/EE",
            "UD_DOC_ID": "https://nedrug.mfds.go.kr/pbp/cmn/pdfDownload/196700060/UD",
            "NB_DOC_ID": "https://nedrug.mfds.go.kr/pbp/cmn/pdfDownload/196700060/NB",
            "INSERT_FILE": "https://nedrug.mfds.go.kr/pbp/cmn/pdfDownload/196700060/II",
            "STORAGE_METHOD": "기밀용기, 실온(1 ~ 30°C)보관",
            "VALID_TERM": "제조일로부터 36 개월",
            "REEXAM_TARGET": null,
            "REEXAM_DATE": null,
            "PACK_UNIT": "",
            "EDI_CODE": "642100440",
            "DOC_TEXT": "",
            "PERMIT_KIND_NAME": "신고",
            "ENTP_NO": "1329",
            "MAKE_MATERIAL_FLAG": null,
            "NEWDRUG_CLASS_NAME": "",
            "INDUTY_TYPE": "의약품",
            "CANCEL_DATE": null,
            "CANCEL_NAME": "정상",
            "CHANGE_DATE": "20200604",
            "NARCOTIC_KIND_CODE": null,
            "GBN_NAME": "저장방법 및 유효기간(사용기간)변경, 2020-06-04/사용상주의사항변경(부작용포함), 2013-10-13/사용상주의 사항변경(부작용포함), 2012-02-15/제품명칭변경, 2009-02-03/사용상주의사항변경(부작용포함), 2008-02-02/용법용량변경, 2008-02-02/효능효과변경, 2008-02-02/사용상주의사항변경(부작용포함), 1995-09-18/사용상주의사항변경(부작용포함), 1990-08-24/저장방법 및 유효기간(사용기간)변경, 1984-02-06/사용상주의사항변경(부작용포함), 1979-03-14/용법용량변경, 1979-03-14/효능효과변경, 1979-03-14",
            "TOTAL_CONTENT": "1정(약 587mg) 중",
            "EE_DOC_DATA": "<DOC title=\"효능효과\" type=\"EE\">\r\n    <SECTION title=\"\">\r\n        <ARTICLE title=\"○ 유효균종\">\r\n            <PARAGRAPH tagName=\"p\" textIndent=\"\" marginLeft=\"\"><![CDATA[결핵균]]></PARAGRAPH>\r\n        </ARTICLE>\r\n        <ARTICLE title=\"○ 적응증\">\r\n            <PARAGRAPH tagName=\"p\" textIndent=\"\" marginLeft=\"\"><![CDATA[폐결핵 및 기타 결핵증]]></PARAGRAPH>\r\n        </ARTICLE>\r\n    </SECTION>\r\n</DOC>",
            "UD_DOC_DATA": "<DOC title=\"용법용량\" type=\"UD\">\r\n    <SECTION title=\"\">\r\n        <ARTICLE title=\"1. 초기치료\">\r\n            <PARAGRAPH tagName=\"p\" textIndent=\"0\" marginLeft=\"0\"><![CDATA[염산에탐부톨로서 1일 체중 kg당 15 mg을 24시간마다 1회 경구투여한다.]]></PARAGRAPH>\r\n        <ARTICLE title=\"2. 재치료\">\r\n            <PARAGRAPH tagName=\"p\" textIndent=\"-1\" marginLeft=\"1\"><![CDATA[이 약으로서 1일 체중 kg당 25 mg을 24시간마다 1회 투여한다. 60일 투여 후에는 1일 체중 kg당 15 mg을 24시간마다 1회 투여한다. 25 mg씩 투여할 때는 월 1회 안과검사를 받는다.]]></PARAGRAPH>\r\n            <PARAGRAPH tagName=\"p\" textIndent=\"0\" marginLeft=\"0\"><![CDATA[원칙적으로 다른 항결핵제와 병용투여한다.]]></PARAGRAPH>\r\n            <PARAGRAPH tagName=\"p\" textIndent=\"0\" marginLeft=\"0\"><![CDATA[연령, 증상에 따라 적절히 증감한다.]]></PARAGRAPH>\r\n        </ARTICLE>\r\n    </SECTION>\r\n</DOC>",
            "NB_DOC_DATA": "<DOC title=\"사용상의주의사항\" type=\"NB\">\r\n    <SECTION title=\"\">\r\n        <ARTICLE title=\"1. 다음 환자에는 투여하지 말 것.\">\r\n            <PARAGRAPH tagName=\"p\" textIndent=\"\" marginLeft=\"\"><![CDATA[1] 이 약 또는 이 약의 구성성분에 과민반응 병력이 있는 환자]]></PARAGRAPH>\r\n            <PARAGRAPH tagName=\"p\" textIndent=\"\" marginLeft=\"\"><![CDATA[2] 시신경염 환자]]></PARAGRAPH>\r\n        <ARTICLE title=\"2. 다음 환자에는 신중히 투여할 것.\">\r\n            <PARAGRAPH tagName=\"p\" textIndent=\"\" marginLeft=\"\"><![CDATA[1] 당뇨병 또는 알코올 중독 환자에는 투여하지 않는 것을 원칙으로 하나 부득이 투여할 경우에는 신중히 투여한다.]]></PARAGRAPH>\r\n            <PARAGRAPH tagName=\"p\" textIndent=\"\" marginLeft=\"\"><![CDATA[2] 영 · 유아에는 투여하지 않는 것을 원칙으로 하나 부득이 투여할 경우에는 신중히 투여한다(시력장애의 조기발견이 어렵다.).]]></PARAGRAPH>\r\n            <PARAGRAPH tagName=\"p\" textIndent=\"\" marginLeft=\"\"><![CDATA[3] 신장애 환자(축적을 일으킨다는 보고가 있다.]]></PARAGRAPH>\r\n            <PARAGRAPH tagName=\"p\" textIndent=\"\" marginLeft=\"\"><![CDATA[4] 고요산혈증, 통풍 환자]]></PARAGRAPH>\r\n        </ARTICLE>\r\n    </SECTION>\r\n</DOC>",
            "tagName": "p"
        }
    ]
}
```

<PARAGRAPH tagName=\\"p\\" textIndent=\\"0\\" marginLeft=\\"2\\"><! [CDATA[ (1) 시신경 : 시신경 장애에 의해 시력 저하, 중심암점, 시야협착, 색감각이상 등의 시력장애가 나타날 수 있으므로 충분히 관찰하고 이상이 확인되는 경우에는 투여를 중지한다.]]></PARAGRAPH>\r\n <PARAGRAPH tagName=\\"p\\" textIndent=\\"0\\" marginLeft=\\"2\\"><! [CDATA[ (2) 자각신경 : 하지의 마비감이 나타날 수 있으므로 이러한 증상이 나타나는 경우에는 투여를 중지한다. 계속적인 투여가 불가피할 경우에는 신중히 투여한다.]]></PARAGRAPH>\r\n <PARAGRAPH tagName=\\"p\\" textIndent=\\"0\\" marginLeft=\\"2\\"><! [CDATA[ (3) 드물게 말초신경병증이 나타날 수 있다.]]></PARAGRAPH>\r\n <PARAGRAPH tagName=\\"p\\" textIndent=\\"0\\" marginLeft=\\"2\\"><! [CDATA[ (2) 중추신경계 : 환각, 불안, 불면, 두통, 어지러움 등의 정신증상이 나타날 수 있으므로 이러한 증상이 나타나는 경우에는 투여를 중지한다.]]></PARAGRAPH>\r\n <PARAGRAPH tagName=\\"p\\" textIndent=\\"0\\" marginLeft=\\"2\\"><! [CDATA[ (3) 과민반응 : 드물게 발열, 발진, 가려움, 권태감, 피부점막증후군(스티븐스-존슨증후군), 중독성표피괴사용해(리엘증후군) 등의 과민반응이 나타날 수 있으므로 이러한 증상이 나타나는 경우에는 투여를 중지한다.]]></PARAGRAPH>\r\n <PARAGRAPH tagName=\\"p\\" textIndent=\\"0\\" marginLeft=\\"2\\"><! [CDATA[ (4) 소화기계 : 때때로 식욕부진, 구역, 구토, 위부불쾌감, 위통, 금속성 맛 등의 증상이 나타날 수 있다.]]></PARAGRAPH>\r\n <PARAGRAPH tagName=\\"p\\" textIndent=\\"0\\" marginLeft=\\"2\\"><! [CDATA[ (5) 간장 : 드물게 중증 간장애, 일과성의 AST/ALT의 상승, 간염, 황달 등이 나타날 수 있으므로 정기적으로 간기능 검사를 하는 등 충분히 관찰하고 이상이 확인되는 경우에는 투여를 중지하고 적절한 처치를 한다.]]></PARAGRAPH>\r\n <PARAGRAPH tagName=\\"p\\" textIndent=\\"0\\" marginLeft=\\"2\\"><! [CDATA[ (6) 속, 아나필락시양 증상 : 속, 아나필락시양 증상이 나타날 수 있으므로 충분히 관찰하고 호흡곤란, 전신홍조, 맥관부종(안면부종, 인후부종 등), 두드러기 등의 이상이 확인되는 경우에는 투여를 중지하고 적절한 처치를 한다.]]></PARAGRAPH>\r\n <PARAGRAPH tagName=\\"p\\" textIndent=\\"0\\" marginLeft=\\"2\\"><! [CDATA[ (7) 호흡기계 : 간질성폐렴, 호산구성 폐렴이 나타날 수 있으므로 충분히 관찰하고 발열, 기침, 호흡곤란, 흉부X선 이상 등이 확인되는 경우에는 투여를 중지하고 코르티코이드 투여 등의 적절한 처치를 한다.]]></PARAGRAPH>\r\n <PARAGRAPH tagName=\\"p\\" textIndent=\\"0\\" marginLeft=\\"2\\"><! [CDATA[ (8) 혈액계 : 백혈구 감소, 호중구 감소, 혈소판 감소 등이 나타날 수 있다.]]></PARAGRAPH>\r\n <PARAGRAPH tagName=\\"p\\" textIndent=\\"0\\" marginLeft=\\"2\\"><! [CDATA[ (9) 신장 : 드물게 간질성신염, 신독성 등이 나타날 수 있다.]]></PARAGRAPH>\r\n <PARAGRAPH tagName=\\"p\\" textIndent=\\"0\\" marginLeft=\\"2\\"><! [CDATA[ (10) 기타 : 드물게 고요산혈증, 통풍, 관절통, 피부염 등이 나타난다.]]></PARAGRAPH>\r\n <PARAGRAPH tagName=\\"p\\" textIndent=\\"0\\" marginLeft=\\"2\\"><! [CDATA[ (11) 국내 부작용 보고자료의 분석·평가에 따라 다음의 이상반응을 추가한다.]]></PARAGRAPH>\r\n <PARAGRAPH tagName=\\"p\\" textIndent=\\"0\\" marginLeft=\\"2\\"><! [CDATA[ (12) 전신: DRESS(Drug Rash with Eosinophilia and Systemic Symptom) 증후군]]></PARAGRAPH>\r\n <PARAGRAPH tagName=\\"p\\" textIndent=\\"0\\" marginLeft=\\"2\\"><! [CDATA[ (13) 피부: 반점구진 발진]]></PARAGRAPH>\r\n <PARAGRAPH tagName=\\"p\\" textIndent=\\"0\\" marginLeft=\\"2\\"><! [CDATA[ (14) 혈액계: 호산구 증가증]]></PARAGRAPH>\r\n <ARTICLE>\r\n <ARTICLE title=\\"4. 일반적 주의\\">\r\n <PARAGRAPH tagName=\\"p\\" textIndent=\\"0\\" marginLeft=\\"2\\"><! [CDATA[ (1) 때때로 시력장애가 나타날 수 있으므로 투여 중에는 환자를 항상 관찰하고 복약지도를 충분히 하여 시력장애의 징후가 발견되는 경우에는 즉시 투여를 중지한다. 시력장애는 주로 시신경염에 의한다고 하며 초기증상으로는 흐려보임, 주시하는 대상물이 갑자기 보기 힘들어지며 겸게 보이고, 색조가 바뀌어 보이는 등의 호소가 많다. 일반적으로 시력장애는 조기에 발견하여 신속히 투여를 중지한다면 비교적 단기간 내에 회복되지만, 발견이 늦어져 중증 시력장애인 경우는 회복이 늦어지거나 회복되지 않았다는 보고가 있다. 이 약에 의한 시력장애의 예를 추적 조사한 보고에 따르면 고령자에서 체중에 따른 투여량이 많은 환자, 신기능이 저하된 환자 또는 당뇨병 환자에서 이상반응이 발현되기 쉬운 경향이 있다고 한다.]]></PARAGRAPH>\r\n <PARAGRAPH tagName=\\"p\\" textIndent=\\"0\\" marginLeft=\\"2\\"><! [CDATA[ (2) 시력장애는 한쪽 눈씩 일정한 거리에서 매일 아침 읽는 것으로 조기발견이 가능하다.]]></PARAGRAPH>\r\n <PARAGRAPH tagName=\\"p\\" textIndent=\\"0\\" marginLeft=\\"2\\"><! [CDATA[ (3) 투여개시 전에 반드시 시력검사 및 외안검사를 실시한다. 투여 중에는 정기적으로 안과검사를 실시하고 이상이 발견된 경우에는 즉시 투여를 중지하고 정밀검사를 실시한다. 간단한 안과검사로는 다음과 같은 방법이 있다.]]></PARAGRAPH>\r\n <PARAGRAPH tagName=\\"p\\" textIndent=\\"0\\" marginLeft=\\"2\\"><! [CDATA[ (1) 시력검사표를 이용한 시력검사]]></PARAGRAPH>\r\n <PARAGRAPH tagName=\\"p\\" textIndent=\\"0\\" marginLeft=\\"2\\"><! [CDATA[ (2) 손가락을 이용한 시야협착검사]]></PARAGRAPH>\r\n <PARAGRAPH tagName=\\"p\\" textIndent=\\"0\\" marginLeft=\\"2\\"><! [CDATA[ (3) 중심암점계를 이용한 검사]]></PARAGRAPH>\r\n <PARAGRAPH tagName=\\"p\\" textIndent=\\"0\\" marginLeft=\\"2\\"><! [CDATA[ (4) 안저검사]]></PARAGRAPH>\r\n <PARAGRAPH tagName=\\"p\\" textIndent=\\"0\\" marginLeft=\\"2\\"><! [CDATA[ (5) 색맹표를 이용한 검사]]></PARAGRAPH>\r\n <PARAGRAPH tagName=\\"p\\" textIndent=\\"0\\" marginLeft=\\"2\\"><! [CDATA[ (4) 고령자에 투여하는 경우에는 시력검사를 특히 신중히 한다.]]></PARAGRAPH>\r\n <PARAGRAPH tagName=\\"p\\" textIndent=\\"0\\" marginLeft=\\"2\\"><! [CDATA[ (5) 약물축적에 따른 신기능 저하가 나타나는 경우에는 신손상 정도에 따라 투여간격을 연장한다.]]></PARAGRAPH>\r\n <ARTICLE>\r\n <ARTICLE title=\\"5. 상호작용\\">\r\n <PARAGRAPH tagName=\\"p\\" textIndent=\\"0\\" marginLeft=\\"2\\"><! [CDATA[ (1) 시력장애는 리팜피신에 의해 증강될 수 있으므로 병용할 경우는 충분히 관찰하고 신중히 투여한다.]]></PARAGRAPH>\r\n <ARTICLE>\r\n <ARTICLE title=\\"6. 임부 및 수유부에 대한 투여\\">\r\n <PARAGRAPH tagName=\\"p\\" textIndent=\\"0\\" marginLeft=\\"2\\"><! [CDATA[ (1) 임신 중 투여에 대한 안전성이 확립되어 있지 않으므로 임부 또는 임신하고 있을 가능성이 있는 여성에게는 치료상의 유익성이 위험성을 상회한다고 판단되는 경우에만 투여한다.]]></PARAGRAPH>\r\n <PARAGRAPH tagName=\\"p\\" textIndent=\\"0\\" marginLeft=\\"2\\"><! [CDATA[ (2) 이 약은 모유 중으로 이행하므로 수유부에 투여하는 것을 피하고 부득이 투여하는 경우에는 수유를 중지한다.]]></PARAGRAPH>\r\n <ARTICLE>\r\n <ARTICLE title=\\"7. 소아에 대한 투여\\">\r\n <PARAGRAPH tagName=\\"p\\" textIndent=\\"0\\" marginLeft=\\"2\\"><! [CDATA[ (1) 영아, 유아에 대한 투여는 안전성이 확립되어 있지 않으므로 원칙적으로 투여하지 않는다.]]></PARAGRAPH>\r\n <PARAGRAPH tagName=\\"p\\" textIndent=\\"0\\" marginLeft=\\"2\\"><! [CDATA[ (2) 12세 미만의 소아에는 투여하지 않는 것이 바람직하다(시력장애의 조기발견이 어렵다.).]]></PARAGRAPH>\r\n <ARTICLE>\r\n <ARTICLE title=\\"8. 고령자에 대한 투여\\">\r\n <PARAGRAPH tagName=\\"p\\" textIndent=\\"0\\" marginLeft=\\"2\\"><! [CDATA[ (1) 일반적으로 고령자는 생리기능이 저하되어 있는 경우가 많아 이상반응이 발현되기 쉬우므로 환자의 상태를 관찰하면서 신중히 투여한다.]]></PARAGRAPH>\r\n <PARAGRAPH tagName=\\"p\\" textIndent=\\"0\\" marginLeft=\\"2\\"><! [CDATA[ (2) 고령자에게는 시력장애가 발생하는 경우가 많아 신중히 투여하는 경우가 많다.]]></PARAGRAPH>

tagName=\\"p\\" textIndent=\\"\\"> <![CDATA[2] 고령자에게는 시력장애가 나타나기 쉬우므로 정기적으로 안과검사를 실시하고 환자의 상태를 충분히 관찰하면서 신중히 투여한다.]]></PARAGRAPH>\r\n </ARTICLE>\r\n<ARTICLE title=\"9. 과량투여시의 처치\">\r\n <PARAGRAPH tagName=\\"p\\" textIndent=\\"\\"> marginLeft=\\"\\"><![CDATA[1] 증상 : 식욕부진, 구역, 구토, 복통, 발열, 권태감, 두통, 어지러움, 정신혼동, 방향성 상실, 환각 등이 나타날 수 있다.]]></PARAGRAPH>\r\n <PARAGRAPH tagName=\\"p\\" textIndent=\\"\\"> marginLeft=\\"\\"><![CDATA[2] 처치 : 특별한 해독제는 없다. 투여를 중지하고 구토 및 위세척을 실시하며 아나필락시양 증상에는 응급처치를 한다.]]></PARAGRAPH>\r\n </ARTICLE>\r\n </SECTION>\r\n </DOC>, "PN\_DOC\_DATA": null, "MAIN\_ITEM\_INGR": "[M223143]에탐부톨염산염", "INGR\_NAME": "[M040531]젤라틴|[M060511]황색4호|[M083518]모노라우린산소르비탄|[M203374]스테아르산|[M207642]백당|[M210694]D-소르비톨액|[M223556]스테아르산마그네슘|[M245622]오파드라이 노란색(21F62317)" }, { "ITEM\_SEQ": "196700061", "ITEM\_NAME": "에어신신파스", "ENTP\_NAME": "신신제약(주)", "ITEM\_PERMIT\_DATE": "19670719", "CNSGN\_MANUF": null, "ETC\_OTC\_CODE": "일반의약품", "CHART": "이 약은 무색내지 미황색(연노랑)의 액체로서 내압용기에 충진한(채워진) 에어로솔제이다.", "BAR\_CODE": "8806438006506,8806438006513,8806438006520,8806438006537,8806438006544,8806438006551", "MATERIAL\_NAME": "총량 : 이 약 100mL 중 (원액 10mL, 분사제 90mL) -처방1-라일락후라그란스향|성분명 : l-멘톨|분량 : 240.0|단위 : 밀리그램|규격 : KP|성분정보 : |비고 : ;총량 : 이 약 100mL 중 (원액 10mL, 분사제 90mL) -처방1-라일락후라그란스향|성분명 : d-캄파|분량 : 300.0|단위 : 밀리그램|규격 : KP|성분정보 : |비고 : ;총량 : 이 약 100mL 중 (원액 10mL, 분사제 90mL) -처방1-라일락후라그란스향|성분명 : 살리실산메틸|분량 : 300.0|단위 : 밀리그램|규격 : KP|성분정보 : |비고 : ;총량 : 이 약 100mL 중 (원액 10mL, 분사제 90mL) -처방1-라일락후라그란스향|성분명 : 디펜히드라민|분량 : 20.0|단위 : 밀리그램|규격 : KP|성분정보 : |비고 : ;총량 : 이 약 100mL 중 (원액 10mL, 분사제 90mL) -처방1-라일락후라그란스향|성분명 : 티몰|분량 : 15.6|단위 : 밀리그램|규격 : KP|성분정보 : |비고 : ;총량 : 이 약 100mL 중 (원액 10mL, 분사제 90mL) -처방1-라일락후라그란스향|성분명 : 살리실산글리콜|분량 : 156.0|단위 : 밀리그램|규격 : KP|성분정보 : |비고 : ;총량 : 이 약 100mL 중 (원액 10mL, 분사제 90mL) -처방2-후레쉬유자향|성분명 : l-멘톨|분량 : 240.0|단위 : 밀리그램|규격 : KP|성분정보 : |비고 : ;총량 : 이 약 100mL 중 (원액 10mL, 분사제 90mL) -처방2-후레쉬유자향|성분명 : d-캄파|분량 : 300.0|단위 : 밀리그램|규격 : KP|성분정보 : |비고 : ;총량 : 이 약 100mL 중 (원액 10mL, 분사제 90mL) -처방2-후레쉬유자향|성분명 : 살리실산메틸|분량 : 300.0|단위 : 밀리그램|규격 : KP|성분정보 : |비고 : ;총량 : 이 약 100mL 중 (원액 10mL, 분사제 90mL) -처방2-후레쉬유자향|성분명 : 디펜히드라민|분량 : 20.0|단위 : 밀리그램|규격 : KP|성분정보 : |비고 : ;총량 : 이 약 100mL 중 (원액 10mL, 분사제 90mL) -처방2-후레쉬유자향|성분명 : 티몰|분량 : 15.6|단위 : 밀리그램|규격 : KP|성분정보 : |비고 : ;총량 : 이 약 100mL 중 (원액 10mL, 분사제 90mL) -처방2-후레쉬유자향|성분명 : 살리실산글리콜|분량 : 156.0|단위 : 밀리그램|규격 : KP|성분정보 : |비고 : ", "EE\_DOC\_ID": "https://nedrug.mfds.go.kr/pbp/cmn/pdfDownload/196700061/EE", "UD\_DOC\_ID": "https://nedrug.mfds.go.kr/pbp/cmn/pdfDownload/196700061/UD", "NB\_DOC\_ID": "https://nedrug.mfds.go.kr/pbp/cmn/pdfDownload/196700061/NB", "INSERT\_FILE": "", "STORAGE\_METHOD": "화기를 피하여 실온에 보관(1~30°C)", "VALID\_TERM": "전과 동일", "REEXAM\_TARGET": null, "REEXAM\_DATE": null, "PACK\_UNIT": "", "EDI\_CODE": null, "DOC\_TEXT": "", "PERMIT\_KIND\_NAME": "신고", "ENTP\_NO": "1332", "MAKE\_MATERIAL\_FLAG": null, "NEWDRUG\_CLASS\_NAME": "", "INDUTY\_TYPE": "의약품", "CANCEL\_DATE": null, "CANCEL\_NAME": "정상", "CHANGE\_DATE": "20170314", "NARCOTIC\_KIND\_CODE": null, "GBN\_NAME": "성상변경, 2017-03-14/사용상주의사항변경(부작용포함), 2013-06-24/용법용량변경, 2013-06-24/효능효과변경, 2013-06-24/성상변경, 2013-06-24/성상변경, 2010-03-30/저장방법 및 유효기간(사용기간)변경, 2008-04-22/사용상주의사항변경(부작용포함), 1997-04-25/사용상주의사항변경(부작용포함), 1991-12-05/사용상주의사항변경(부작용포함), 1989-11-07/사용상주의사항변경(부작용포함), 1986-01-01/용법용량변경, 1986-01-01/효능효과변경, 1986-01-01/저장방법 및 유효기간(사용기간)변경, 1983-09-06/용법용량변경, 1983-09-06", "TOTAL\_CONTENT": "이 약 100mL 중 (원액 10mL, 분사제 90mL) -처방1-라일락후라그란스향/이 약 100mL 중 (원액 10mL, 분사제 90mL) -처방2-후레쉬유자향",

"EE\_DOC\_DATA": "<DOC title=\"효능효과\" type=\"EE\">\r\n <SECTION title=\"\">\r\n <ARTICLE title=\"\">\r\n <PARAGRAPH tagName=\"p\" textIndent=\"0\" marginLeft=\"0\"><! [CDATA[ 다음 증상의 진통·소염(항염) : 뼈, 타박상, 근육통, 관절통, 골절통, 요(허리)통, 어깨결림, 신경통, 류마티스 통증, 피부가려움, 벌레물린데, 동창(연 상처) ]]></PARAGRAPH>\r\n </ARTICLE>\r\n </SECTION>\r\n</DOC>","UD\_DOC\_DATA": "<DOC title=\"용법용량\" type=\"UD\">\r\n <SECTION title=\"\">\r\n <ARTICLE title=\"\">\r\n <PARAGRAPH tagName=\"p\" textIndent=\"0\" marginLeft=\"0\"><! [CDATA[ 1일 1회 ~ 수회(여러 차례) 환부(질환 부위)에 적당량을 뿌린다]]></PARAGRAPH>\r\n </ARTICLE>\r\n </SECTION>\r\n</DOC>","NB\_DOC\_DATA": "<DOC title=\"사용상주의사항\" type=\"NB\">\r\n <SECTION title=\"\">\r\n <ARTICLE title=\"1. 다음 환자(부위)에는 투여하지 말 것.\"><PARAGRAPH tagName=\"p\" textIndent=\"0\" marginLeft=\"0\"><! [CDATA[ 1] 30개월 이하의 유아]]></PARAGRAPH>\r\n <PARAGRAPH tagName=\"p\" textIndent=\"0\" marginLeft=\"0\"><! [CDATA[ 2] 눈주위, 점막 등]]></PARAGRAPH>\r\n <PARAGRAPH tagName=\"p\" textIndent=\"0\" marginLeft=\"0\"><! [CDATA[ 3] 습진, 옻 등에 의한 피부염, 상처부위]]></PARAGRAPH>\r\n </ARTICLE>\r\n <ARTICLE title=\"2. 다음 환자에는 신중히 투여할 것.\"><PARAGRAPH tagName=\"p\" textIndent=\"0\" marginLeft=\"0\"><! [CDATA[ 1] 지금까지 약이나 화장품 등에 의한 알레르기 증상(예를 들면 발진&#8226;발적(총혈되어 붉어짐), 가려움, 옻 등에 의한 피부염 등)이 나타난 적이 있는 환자]]></PARAGRAPH>\r\n <PARAGRAPH tagName=\"p\" textIndent=\"0\" marginLeft=\"0\"><! [CDATA[ 2] 본인 또는 가족이 알레르기 체질인 환자]]></PARAGRAPH>\r\n <PARAGRAPH tagName=\"p\" textIndent=\"0\" marginLeft=\"0\"><! [CDATA[ 3] 습윤(습기 참)이나 미란(짓무름)이 심한 환자]]></PARAGRAPH>\r\n <PARAGRAPH tagName=\"p\" textIndent=\"0\" marginLeft=\"0\"><! [CDATA[ 4] 의사의 치료를 받고 있는 환자]]></PARAGRAPH>\r\n <PARAGRAPH tagName=\"p\" textIndent=\"0\" marginLeft=\"0\"><! [CDATA[ 5] 소아(경련을 유발할 수 있다)]]></PARAGRAPH>\r\n </ARTICLE>\r\n <ARTICLE title=\"3. 부작용\">\r\n <PARAGRAPH tagName=\"p\" textIndent=\"0\" marginLeft=\"0\"><! [CDATA[ 1] 정해진 용법·용량을 잘 지킨다.]]></PARAGRAPH>\r\n <PARAGRAPH tagName=\"p\" textIndent=\"0\" marginLeft=\"0\"><! [CDATA[ 2] 소아에게 사용할 경우에는 보호자의 지도·감독하에 사용한다.]]></PARAGRAPH>\r\n <PARAGRAPH tagName=\"p\" textIndent=\"0\" marginLeft=\"0\"><! [CDATA[ 3] 5~6일간 투여 후에도 증상의 개선이 보이지 않을 경우에는 사용을 중지하고 약사 또는 의사와 상의한다.]]></PARAGRAPH>\r\n </ARTICLE>\r\n <ARTICLE title=\"5. 적용상의 주의\">\r\n <PARAGRAPH tagName=\"p\" textIndent=\"0\" marginLeft=\"0\"><! [CDATA[ 1] 이 약은 외용으로만 사용하고 흡입하지 않는다. 흡입에 의해 현기증, 구역 등의 증상을 일으킬 수가 있으므로 가능한 흡입하지 않는 것이 좋으며 또한 그 주위 사람에게도 충분히 주의해서 사용한다.]]></PARAGRAPH>\r\n <PARAGRAPH tagName=\"p\" textIndent=\"0\" marginLeft=\"0\"><! [CDATA[ 2] 눈에 들어가지 않도록 주의한다. 만일 눈에 들어간 경우에는 즉시 물로 씻는다. 증상이 심할 경우에는 안과의사의 치료를 받는다.]]></PARAGRAPH>\r\n <PARAGRAPH tagName=\"p\" textIndent=\"0\" marginLeft=\"0\"><! [CDATA[ 3] 사용전에 잘 훈들어 사용한다.]]></PARAGRAPH>\r\n <PARAGRAPH tagName=\"p\" textIndent=\"0\" marginLeft=\"0\"><! [CDATA[ 4] 환부(질환부위)로부터 20cm의 거리에서 뿐된다.]]></PARAGRAPH>\r\n <PARAGRAPH tagName=\"p\" textIndent=\"0\" marginLeft=\"0\"><! [CDATA[ 5] 동일 부위에 연속하여 3초 이상 뿌리지 않는다.]]></PARAGRAPH>\r\n <PARAGRAPH tagName=\"p\" textIndent=\"0\" marginLeft=\"0\"><! [CDATA[ 6] 대량·광범위하게 사용하지 않는다.]]></PARAGRAPH>\r\n <PARAGRAPH tagName=\"p\" textIndent=\"0\" marginLeft=\"0\"><! [CDATA[ \* 고압가스를 사용한 가연성 제품으로서 위험하므로 다음의 주의를 지킬 것.]]></PARAGRAPH>\r\n <PARAGRAPH tagName=\"p\" textIndent=\"0\" marginLeft=\"0\"><! [CDATA[ 7] 불꽃을 향하여 사용하지 말 것.]]></PARAGRAPH>\r\n <PARAGRAPH tagName=\"p\" textIndent=\"0\" marginLeft=\"0\"><! [CDATA[ 8] 화기를 사용하고 있는 실내에서 사용하지 말 것.]]></PARAGRAPH>\r\n </ARTICLE>\r\n <ARTICLE title=\"6. 저장상의 주의사항\">\r\n <PARAGRAPH tagName=\"p\" textIndent=\"0\" marginLeft=\"0\"><! [CDATA[ 1] 어린이의 손이 닿지 않는 곳에 보관한다.]]></PARAGRAPH>\r\n <PARAGRAPH tagName=\"p\" textIndent=\"0\" marginLeft=\"0\"><! [CDATA[ 2] 온도가 40°C 이상 되는 장소에 보관하지 않는다.]]></PARAGRAPH>\r\n <PARAGRAPH tagName=\"p\" textIndent=\"0\" marginLeft=\"0\"><! [CDATA[ 3] 오용(잘못 사용)을 막고 품질의 보존을 위하여 다른 용기에 바꾸어 넣지 않는다.]]></PARAGRAPH>\r\n <PARAGRAPH tagName=\"p\" textIndent=\"0\" marginLeft=\"0\"><! [CDATA[ 4] 화기에 가까이 하지 않는다.]]></PARAGRAPH>\r\n <PARAGRAPH tagName=\"p\" textIndent=\"0\" marginLeft=\"0\"><! [CDATA[ 5] 사용후 용기를 불 속에 넣지 않는다.]]></PARAGRAPH>\r\n <PARAGRAPH tagName=\"p\" textIndent=\"0\" marginLeft=\"0\"><! [CDATA[ 6] 사용한 후 잔가스가 없도록 하여 버릴 것.]]></PARAGRAPH>\r\n <PARAGRAPH tagName=\"p\" textIndent=\"0\" marginLeft=\"0\"><! [CDATA[ 7] 밀폐된 장소에 보관하지 말 것.]]></PARAGRAPH>\r\n <PARAGRAPH tagName=\"p\" textIndent=\"0\" marginLeft=\"0\"><! [CDATA[ 8] 난로, 풍로등 화기부근에서 사용하지 말 것.]]></PARAGRAPH>\r\n </ARTICLE>\r\n </SECTION>\r\n</DOC>","PN\_DOC\_DATA": "null","MAIN\_ITEM\_INGR": "[M070611]살리실산글리콜 | [M223254]티몰 | [M040108]디펜히드라민 | [M203279]살리실산메틸 | [M204418]d-캄파 | [M230875]l-멘톨 | [M070611]살리실산글리콜 | [M230875]l-멘톨 | [M204418]d-캄파 | [M203279]살리실산메틸 | [M040108]디펜히드라민 | [M223254]티몰 ","INGR\_NAME": "[M040410]에탄올 | [M040410]에탄올 | [M060187]액화석유가스 | [M060187]액화석유가스 | [M246578]라일락 후그란스 10056 | [M256387]에탄올(99.5) | [M256387]에탄올(99.5) | [M257812]후레쉬유자향"}

"ITEM\_SEQ": "196800016",  
"ITEM\_NAME": "중외15%만니톨주사액",  
"ENTP\_NAME": "제이더블유중외제약(주)",  
"ITEM\_PERMIT\_DATE": "19681104",  
"CNSGN\_MANUF": "제이더블유생명과학(주)",  
"ETC\_OTC\_CODE": "전문의약품",  
"CHART": "폴리프로필렌, 다층필름 플라스틱용기, 또는 유리용기에 든 무색투명한 액",  
"BAR\_CODE": "8806449018901,8806449018918,8806449018925,8806449019007,8806449019014,8806449019106,8806449019113,8806449019205,8806449019212,8806449130207,8806449130214,8806449130603,8806449130610",  
"MATERIAL\_NAME": "총량 : 1000밀리리터 중 | 성분명 : D-만니톨|분량 : 150|단위 : 그램|규격 : KP|성분정보 : |비고 : ",  
"EE\_DOC\_ID": "https://nedrug.mfds.go.kr/pbp/cmn/pdfDownload/196800016/EE",  
"UD\_DOC\_ID": "https://nedrug.mfds.go.kr/pbp/cmn/pdfDownload/196800016/UD",  
"NB\_DOC\_ID": "https://nedrug.mfds.go.kr/pbp/cmn/pdfDownload/196800016/NB",  
"INSERT\_FILE": "",  
"STORAGE\_METHOD": "밀봉용기, 사용기간: 폴리프로필렌, 다층필름 플라스틱용기(제조일로부터 18개월), 유리용기(제조일로부터 3년)\n",  
"VALID\_TERM": "제조일로부터 36 개월",  
"REEXAM\_TARGET": null,  
"REEXAM\_DATE": null,  
"PACK\_UNIT": "",  
"EDI\_CODE": "644901911,644913021,644913061",  
"DOC\_TEXT": "",  
"PERMIT\_KIND\_NAME": "신고",  
"ENTP\_NO": "1302",  
"MAKE\_MATERIAL\_FLAG": null,  
"NEWDRUG\_CLASS\_NAME": "",  
"INDUTY\_TYPE": "의약품",  
"CANCEL\_DATE": null,  
"CANCEL\_NAME": "정상",  
"CHANGE\_DATE": "20200127",  
"NARCOTIC\_KIND\_CODE": null,  
"GBN\_NAME": "사용상주의사항변경(부작용포함), 2020-01-27/저장방법 및 유효기간(사용기간)변경, 2019-08-05/성상변경, 2019-08-05/사용상주의사항변경(부작용포함), 2018-01-20/사용상주의사항변경(부작용포함), 2006-02-04/사용상주의사항변경(부작용포함), 2005-09-01/성상변경, 1999-07-21/저장방법 및 유효기간(사용기간)변경, 1999-07-21/사용상주의사항변경(부작용포함), 1999-01-19/사용상주의사항변경(부작용포함), 1998-12-19/용법용량변경, 1998-12-19/사용상주의사항변경(부작용포함), 1997-02-15/용법용량변경, 1997-02-15/효능효과변경, 1997-02-15/사용상주의사항변경(부작용포함), 1996-04-25/사용상주의사항변경(부작용포함), 1996-03-25/사용상주의사항변경(부작용포함), 1996-01-01/용법용량변경, 1996-01-01/효능효과변경, 1996-01-01/저장방법 및 유효기간(사용기간)변경, 1995-07-01/제품명칭변경, 1991-06-25/성상변경, 1991-05-10/저장방법 및 유효기간(사용기간)변경, 1986-11-01/사용상주의사항변경(부작용포함), 1980-03-31/용법용량변경, 1980-03-31/효능효과변경, 1980-03-31",  
"TOTAL\_CONTENT": "1000밀리리터 중",  
"EE\_DOC\_DATA": "<DOC title=\"효능효과\" type=\"EE\">\r\n<SECTION title=\"\">\r\n<ARTICLE title=\"1. 수술중, 수술후, 외상후의 급성신부전의 예방 및 치료\">\r\n<ARTICLE title=\"2. 약물중독시의 배설 촉진\">\r\n<ARTICLE title=\"3. 두개내압 강하 및 뇌용적의 축소가 필요한 경우\">\r\n<ARTICLE title=\"4. 안내압 강하가 필요한 경우\">\r\n</SECTION>\r\n</DOC>",  
"UD\_DOC\_DATA": "<DOC title=\"용법용량\" type=\"UD\">\r\n<SECTION title=\"\">\r\n<ARTICLE title=\"\">\r\n<PARAGRAPH tagName=\"p\" textIndent=\"\" marginLeft=\"\"><! [CDATA[○ 성인 : D-만니톨로서 보통 1회 체중 kg당 1~3 g을 15%, 20%액으로 점직정맥주사한다. 다만, 1일 최대량은 200 g까지로 한다.]]>\r\n</PARAGRAPH>\r\n<PARAGRAPH tagName=\"p\" textIndent=\"\" marginLeft=\"\"><! [CDATA[○ 투여속도는 100 mL/3~10분으로 한다.]]>\r\n</PARAGRAPH>\r\n<PARAGRAPH tagName=\"p\" textIndent=\"\" marginLeft=\"\"><! [CDATA[연령, 증상에 따라 적절히 증감한다.]]>\r\n</PARAGRAPH>\r\n</ARTICLE>\r\n</SECTION>\r\n</DOC>",  
"NB\_DOC\_DATA": "<DOC title=\"사용상의주의사항\" type=\"NB\">\r\n<SECTION title=\"\">\r\n<ARTICLE title=\"1. 다음 환자에는 투여하지 말 것.\">\r\n<PARAGRAPH tagName=\"p\" textIndent=\"\" marginLeft=\"\"><! [CDATA[1] 급성 두개내 혈종·뇌출혈이 있는 환자 (급성두개내 혈종이 의심되는 환자에 있어서 두개내 혈종의 존재를 확인하지 않고 투여한 경우, 뇌압에 의해 일시 지혈되었던 것이 두개내압의 감소로 재출혈이 시작될 수 있으므로 출혈 원인을 처리하여 재출혈할 우려가 없는 것으로 확인된 경우에만 투여한다]]>\r\n</PARAGRAPH>\r\n<PARAGRAPH tagName=\"p\" textIndent=\"\" marginLeft=\"\"><! [CDATA[2] 중증의 울혈성 심부전 환자]]>\r\n</PARAGRAPH>\r\n<PARAGRAPH tagName=\"p\" textIndent=\"\" marginLeft=\"\"><! [CDATA[3] 탈수환자, 수분 및 전해질 불균형 상태의 환자]]>\r\n</PARAGRAPH>\r\n<PARAGRAPH tagName=\"p\" textIndent=\"\" marginLeft=\"\"><! [CDATA[4] 폐부종·폐출혈 환자]]>\r\n</PARAGRAPH>\r\n<PARAGRAPH tagName=\"p\" textIndent=\"\" marginLeft=\"\"><! [CDATA[5] 대사성 부종(모세혈관 취약 또는 막투과성 문제에 의해 야기된) 환자]]>\r\n</PARAGRAPH>\r\n<PARAGRAPH tagName=\"p\" textIndent=\"\" marginLeft=\"\"><! [CDATA[6] 무뇨 환자]]>\r\n</PARAGRAPH>\r\n</ARTICLE>\r\n</SECTION>\r\n</DOC>"

<PARAGRAPH tagName=\\"p\\" textIndent=\\"\\">![CDATA[7] 이 약 및 이 약에 포함된 성분에의 과민반응 환자]></PARAGRAPH>\r\n <PARAGRAPH tagName=\\"p\\" textIndent=\\"\\">![CDATA[8] 긴장성, 과다 긴장성 환자]></PARAGRAPH>\r\n <PARAGRAPH tagName=\\"p\\" textIndent=\\"\\">![CDATA[9] 시험주입 이후 지속되는 핍뇨증/무뇨증 환자]></PARAGRAPH>\r\n <PARAGRAPH tagName=\\"p\\" textIndent=\\"\\">![CDATA[10] 중증 혈량저하증 환자]></PARAGRAPH>\r\n</ARTICLE>\r\n <ARTICLE title=\\"2. 다음 환자에는 신중히 투여할 것.\\">\r\n <PARAGRAPH tagName=\\"p\\" textIndent=\\"\\">![CDATA[1] 요폐 또는 당뇨병성 신증 등의 신기능 장애 환자, 전신성 질환(심질환, 간질환 등)에 따른 신기능이 저하된 환자(신장에서의 배설이 감소되어 있고 혈장침투압이 상승하여 순환혈장량이 증가함에 따라 급성신부전이 나타날 수 있다.)]></PARAGRAPH>\r\n <PARAGRAPH tagName=\\"p\\" textIndent=\\"\\">![CDATA[2] 특히, 신부전 환자의 경우 가능한 한 만니톨 주입 용액의 반복 투여를 피하는 것이 바람직하다.]></PARAGRAPH>\r\n <PARAGRAPH tagName=\\"p\\" textIndent=\\"\\">![CDATA[3] 12세 이하 소아]></PARAGRAPH>\r\n <PARAGRAPH tagName=\\"p\\" textIndent=\\"\\">![CDATA[4] 임부]></PARAGRAPH>\r\n <PARAGRAPH tagName=\\"p\\" textIndent=\\"\\">![CDATA[5] 고령자]></PARAGRAPH>\r\n <PARAGRAPH tagName=\\"p\\" textIndent=\\"\\">![CDATA[6] 고혈량증 환자]></PARAGRAPH>\r\n</ARTICLE>\r\n<ARTICLE title=\\"3. 이상반응\\">\r\n <PARAGRAPH tagName=\\"p\\" textIndent=\\"\\">![CDATA[1] 순환기계 : 드물게 흉부압박감, 협심증, 빈맥, 고혈압 또는 저혈압이 나타날 수 있다.]></PARAGRAPH>\r\n <PARAGRAPH tagName=\\"p\\" textIndent=\\"\\">![CDATA[2] 뇌압변증 : 드물게 두통, 구역, 구토, 어지러움이 나타날 수 있다.]></PARAGRAPH>\r\n <PARAGRAPH tagName=\\"p\\" textIndent=\\"\\">![CDATA[3] 신장 : 대량투여에 따라 급성신부전이 나타날 수 있으므로 이러한 증상이 나타날 경우에는 투여를 중지하고 적절한 처치를 한다. 또한 비가역적 공포신증, 요폐, 요산뇨증, 과량투여시 급성 핍뇨성 삼투압성 신부전, 질소혈증, 무뇨, 혈뇨, 감뇨증, 다뇨증이 나타날 수 있으므로 주의한다.]></PARAGRAPH>\r\n <PARAGRAPH tagName=\\"p\\" textIndent=\\"\\">![CDATA[4] 대사 : 체액, 전해질평형실조가 나타날 수 있으며 과량 투여시 산증이 나타날 수 있다.]></PARAGRAPH>\r\n <PARAGRAPH tagName=\\"p\\" textIndent=\\"\\">![CDATA[5] 과민반응 : 알레르기 병력이 있는 환자는 이 약에 중증의 알레르기 반응, 심장정지, 호흡곤란, 발한, 기침, 근육통, 발진, 가려움증, 전신통증, 불편감 또는 아나필락시가 나타날 수 있다.]></PARAGRAPH>\r\n <PARAGRAPH tagName=\\"p\\" textIndent=\\"\\">![CDATA[6] 전해질 이상(대사성 산증, 고칼륨혈증, 저나트륨혈증) : 대사성 산증, 고칼륨혈증, 저나트륨혈증, 혈량저하증, 말초부종이 발생할 수 있으므로 이러한 증상이 나타나면 투여를 중지하고 적절한 처치를 한다.]></PARAGRAPH>\r\n <PARAGRAPH tagName=\\"p\\" textIndent=\\"\\">![CDATA[7] 이 약의 투여후 진행성 신질환, 심부전 및 울혈성 폐부종이 나타나는 경우에는 투여를 중지한다.]></PARAGRAPH>\r\n <PARAGRAPH tagName=\\"p\\" textIndent=\\"\\">![CDATA[8] 고용량 투여시 중추신경계 독성이 나타날 수 있다.]></PARAGRAPH>\r\n <PARAGRAPH tagName=\\"p\\" textIndent=\\"\\">![CDATA[9] 주입부위반응 : 정맥염, 염증, 통증, 발진, 홍반, 가려움증, 혈관외유출 관련 부종 및 구획증후군]]></PARAGRAPH>\r\n <PARAGRAPH tagName=\\"p\\" textIndent=\\"\\">![CDATA[10] 전신질환 : 무력증, 권태감]]></PARAGRAPH>\r\n <PARAGRAPH tagName=\\"p\\" textIndent=\\"\\">![CDATA[11] 신경계 : 혼수, 발작, 혼동, 반동 두개내압증가]]></PARAGRAPH>\r\n <PARAGRAPH tagName=\\"p\\" textIndent=\\"\\">![CDATA[12] 기타 : 드물게 오한, 때때로 구갈, 구강건조, 탈수증상, 비염, 시력불선명, 배뇨장애, 배통(back pain), 두드러기, 일시적 근강직, 혈전성 정맥염, 현기증, 정신착란, 빈맥, 열, 경련, 졸음, 탈수 등이 나타날 수 있다.]></PARAGRAPH>\r\n <PARAGRAPH tagName=\\"p\\" textIndent=\\"\\">![CDATA[13] 국내 시판 후 수집된 중대한 이상사례 분석·평가 결과 확인된 이상사례는 다음과 같다. 다만, 이로서 곧 해당성분과 다음의 이상사례 간에 인과관계가 입증된 것을 의미하는 것은 아니다.]></PARAGRAPH>\r\n <PARAGRAPH tagName=\\"p\\" textIndent=\\"\\">![CDATA[22; 대사 및 영양계 : 고나트륨혈증]]></PARAGRAPH>\r\n</ARTICLE>\r\n<ARTICLE title=\\"4. 일반적 주의\\">\r\n <PARAGRAPH tagName=\\"p\\" textIndent=\\"\\">![CDATA[1] 현저한 핍뇨 환자 또는 신기능이 불충분하다고 생각되는 환자에 대해서는 다음의 부하테스트(만니톨 테스트)를 하는 것이 바람직하다.]></PARAGRAPH>\r\n <PARAGRAPH tagName=\\"p\\" textIndent=\\"\\">![CDATA[\* 부하테스트(만니톨 테스트)]]></PARAGRAPH>\r\n <PARAGRAPH tagName=\\"p\\" textIndent=\\"\\">![CDATA[만니톨 주사액을 체중 kg당 0.2 g 또는 12.5 g을 3~5분간에 걸쳐 1회 투여한다. 적어도 시간당 30~50 mL의 요량이 2~3시간동안 배출되면 신기능이 충분하다고 생각되므로 치료를 개시한다. 만약 충분한 요량이 얻어지지 않았으면 동량을 1회 추가로 더 투여한다. 2회 투여하여도 요량이 충분하지 않으면 만니톨에 따른 치료를 중지한다.]></PARAGRAPH>\r\n <PARAGRAPH tagName=\\"p\\" textIndent=\\"\\">![CDATA[2] 소변량 감소를 동반하는 급성신손상(Oliguric-AKI)은 이 약을 정맥투여한 정상적인 전처치 신기능을 가진 환자에서 발생하였다. 이 약 투여와 관련된 삼투압 신장피질은 일반적으로 만성 또는 말기 신부전으로 진행될 수 있음이 알려졌다. 이 약을 투여하는 동안 신기능을 모니터링한다. 선재성 신장질환 환자, 신부전증에 걸릴 위험이 높은 환자 또는 잠재적으로 신독성 약물이나 다른 이뇨제를 투여받은 환자는 이 약 투여 후 신부전의 위험이 증가한다. 가능한 신독성 약물(예: 아미노글리코사이드) 또는 다른 이뇨제와 이 약의 병용투여를 피한다.]></PARAGRAPH>\r\n <PARAGRAPH tagName=\\"p\\" textIndent=\\"\\">![CDATA[3] 나중에 무뇨가 생긴 소변량 감소를 동반하는 급성신손상(Oliguric-AKI) 환자는 이 약을 투여받는 동안 심부전, 폐부종, 고혈압 위기, 혼수 및 사망의 위험이 있다.]></PARAGRAPH>\r\n <PARAGRAPH tagName=\\"p\\" textIndent=\\"\\">![CDATA[4] 두 개내압의 감소를 위해 이 약을 투여하는 동안 및 이후 체액 및 전해질상태의 변화에 대해 환자의 임상 및 실험실 테스트를 모니터링한다. CNS 독성이 발생하면 이 약의 투여를 중단한다.]></PARAGRAPH>\r\n <PARAGRAPH tagName=\\"p\\" textIndent=\\"\\">![CDATA[5] 이 약은 뇌혈류량을 증가시켜 신경외과 환자에게서 수술후 출혈이 나타날 수 있으므로 주의한다.]></PARAGRAPH>\r\n <PARAGRAPH tagName=\\"p\\" textIndent=\\"\\">![CDATA[6] 이 약의 투여전 환자의 심혈관 상태를 파악한 후에 투여한다.]></PARAGRAPH>\r\n <PARAGRAPH tagName=\\"p\\" textIndent=\\"\\">![CDATA[7] 이 약의 투여전 환자의 심혈관 상태를 파악한 후에 투여한다.]></PARAGRAPH>

marginLeft=\\"\\"><![CDATA[4] 아나필락시스, 저혈압 및 심장마비 및 사망을 초래하는 호흡곤란과 같은 심각한 과민반응이 보고 되었다. 과민반응이 의심되거나 증상이 보이면 투여를 중지한다. 의사는 적절한 임상적 조치를 제공해야 한다. 이 약 투여 중 또는 투여 후 환자상태를 모니터링하고 전해질 및 체액 상태 변화를 실험실 테스트를 모니터링한다. 신기능 이상이 나타난 경우 이 약의 투여를 중지한다.]]></PARAGRAPH>\r\n <PARAGRAPH tagName=\\"p\\" textIndent=\\"\\">marginLeft=\\"\\"><![CDATA[5] CNS 독성은 만성독성, 예를 들어 혼란, 기면, 혼수상태가 만니톨로 치료된 환자에서 보고되었으며, 일부는 사망을 초래하였다. 특히 심장기능장애가 있는 경우 CNS 독성은 혈청내 높은 만니톨 농도, 혈청과민성, CNS내 탈수, 저나트륨혈증 또는 전해질의 기타 방해 및 만니톨 투여에 이차적인 산/염기균형]]></PARAGRAPH>\r\n <PARAGRAPH tagName=\\"p\\" textIndent=\\"\\">marginLeft=\\"\\"><![CDATA[6] 투여량 및 투여기간에 따라 이 약의 투여는 혈량과다증을 유발하여 기존의 올혈성심부전을 야기하거나 악화시킬 수 있다. 부족한 심장배설로 인한 만니톨의 축적은 혈량과다증의 위험을 증가시킨다. 만니톨에 의한 삼투압이뇨제는 탈수/혈량저하증 및 혈액농축을 유발하거나 악화시킬 수 있다. 이 약의 투여는 고삼투압을 유발할 수도 있다.]]></PARAGRAPH>\r\n <PARAGRAPH tagName=\\"p\\" textIndent=\\"\\">marginLeft=\\"\\"><![CDATA[이 약 투여로 발생할 수 있는 불균형]]></PARAGRAPH>\r\n <PARAGRAPH tagName=\\"p\\" textIndent=\\"\\">marginLeft=\\"\\"><![CDATA[&x2022; 고나트륨혈증, 탈수 및 혈액농축]]></PARAGRAPH>\r\n <PARAGRAPH tagName=\\"p\\" textIndent=\\"\\">marginLeft=\\"\\"><![CDATA[&x2022; 저나트륨혈증: 두통, 구역, 발작, 혼수, 뇌부종 및 사망으로 이어질 수 있다. 급성 증상 저나트륨뇌병증을 응급 상황으로 고려한다.]]></PARAGRAPH>\r\n <PARAGRAPH tagName=\\"p\\" textIndent=\\"\\">marginLeft=\\"\\"><![CDATA[&x2022; 저/고칼륨혈증. 만니톨 투여와 관련된 전해질 불균형(예: 고칼륨혈증, 저칼륨혈증)의 발달은 이러한 불균형에 민감한 약물(예: 디곡신, QT 연장을 유발할 수 있는 약물, 신경근 차단제)을 투여받는 환자에서 심장 부작용을 유발할 수 있다.]]></PARAGRAPH>\r\n <PARAGRAPH tagName=\\"p\\" textIndent=\\"\\">marginLeft=\\"\\"><![CDATA[&x2022; 기타 전해질 장애]]></PARAGRAPH>\r\n <PARAGRAPH tagName=\\"p\\" textIndent=\\"\\">marginLeft=\\"\\"><![CDATA[&x2022; 대사성산증/알칼리증]]></PARAGRAPH>\r\n <PARAGRAPH tagName=\\"p\\" textIndent=\\"\\">marginLeft=\\"\\"><![CDATA[두개내압의 감소를 위한 이 약 투여 동안 및 이후에 체액 및 전해질 상태를 모니터링하고 불균형이 발생하면 투여를 중지한다.]]></PARAGRAPH>\r\n <PARAGRAPH tagName=\\"p\\" textIndent=\\"\\">marginLeft=\\"\\"><![CDATA[7] 두개내압력의 감소를 위해 이 약 투여 동안 및 이후에 모니터링:]]></PARAGRAPH>\r\n <PARAGRAPH tagName=\\"p\\" textIndent=\\"\\">marginLeft=\\"\\"><![CDATA[&x2022; 혈청 삼투압, 혈청 전해질(나트륨, 칼륨, 칼슘 및 인산염 포함) 및 산 염기 균형]]></PARAGRAPH>\r\n <PARAGRAPH tagName=\\"p\\" textIndent=\\"\\">marginLeft=\\"\\"><![CDATA[&x2022; 오스몰컵]]></PARAGRAPH>\r\n <PARAGRAPH tagName=\\"p\\" textIndent=\\"\\">marginLeft=\\"\\"><![CDATA[&x2022; 소변배출량을 포함한 저혈압 또는 고혈압 징후]]></PARAGRAPH>\r\n <PARAGRAPH tagName=\\"p\\" textIndent=\\"\\">marginLeft=\\"\\"><![CDATA[&x2022; 신장, 심장 및 폐기능]]></PARAGRAPH>\r\n <PARAGRAPH tagName=\\"p\\" textIndent=\\"\\">marginLeft=\\"\\"><![CDATA[&x2022; 두개내압]]></PARAGRAPH>\r\n <PARAGRAPH tagName=\\"p\\" textIndent=\\"\\">marginLeft=\\"\\"><![CDATA[신장, 심장 또는 폐 상태가 악화되거나 CNS 독성이 발생하면 투여를 중지한다.]]></PARAGRAPH>\r\n <PARAGRAPH tagName=\\"p\\" textIndent=\\"\\">marginLeft=\\"\\"><![CDATA[8] 이 약을 포함하여 10% W/V 또는 그 이상 농도의 고장성 용액이 말초정맥으로 투여될 경우 정맥 자극을 초래할 수 있다. 혈관밖유출과 관련된 구획증후군 및 부종과 같은 다른 심각한 주입부위반응은 이 약의 투여로 발생할 수 있다. 이 약은 거대중심정맥으로 투여해야 한다.]]></PARAGRAPH>\r\n <PARAGRAPH tagName=\\"p\\" textIndent=\\"\\">marginLeft=\\"\\"><![CDATA[9] 고농도의 만니톨은 무기인산염 혈중농도에 대해 잘못된 결과를 초래할 수 있다. 만니톨은 에틸렌글리콜 혈중농도 검사에서 거짓양성이 나타날 수 있다.]]></PARAGRAPH>\r\n </ARTICLE>\r\n <ARTICLE title=\\"5. 상호작용\\"\>\r\n <PARAGRAPH tagName=\\"p\\" textIndent=\\"\\">marginLeft=\\"\\"><![CDATA[1] 전해질이 함유되지 않은 만니톨과 혈액을 함께 투여해서는 안된다. 최소 20 mol/L 염화나트륨이 첨가되어야 가용집을 막을 수 있다.]]></PARAGRAPH>\r\n <PARAGRAPH tagName=\\"p\\" textIndent=\\"\\">marginLeft=\\"\\"><![CDATA[2] 만니톨 치료는 신장에서 배설되는 약물의 배설을 증가시키고 치료 효과를 감소시킬 수 있다. 리튬과 만니톨 병용 투여시 처음에는 리튬 제거가 증가 할 수 있지만 환자가 저혈량증 또는 신손상을 일으킬 경우 리튬 독성의 위험이 증가할 수 있다. 리튬을 투여받은 환자의 경우 이 약으로 치료하는 동안 리튬 용량을 유지하는 것을 고려해야 한다. 리튬과 이 약의 병용투여가 필요한 환자의 경우 혈청 리튬 농도와 리튬 독성 징후를 자주 모니터링한다.]]></PARAGRAPH>\r\n <PARAGRAPH tagName=\\"p\\" textIndent=\\"\\">marginLeft=\\"\\"><![CDATA[3] 이 약을 투여하는 동안 다른 이뇨제는 이뇨 강화의 위험성을 염두에 둔 경우에 한해서만 사용할 수 있다.]]></PARAGRAPH>\r\n <PARAGRAPH tagName=\\"p\\" textIndent=\\"\\">marginLeft=\\"\\"><![CDATA[4] 신독성제(예: 사이클로스포린, 아미노글리코사이드)와 만니톨의 병용은 신부전의 위험을 증가시킬 수 있다. 가능한 이 약과 신독성제의 병용은 피해야 한다.]]></PARAGRAPH>\r\n <PARAGRAPH tagName=\\"p\\" textIndent=\\"\\">marginLeft=\\"\\"><![CDATA[5] 신경독성제(예: 아미노글리코사이드)와 만니톨의 병용은 신경독성제의 독성을 강화시킬 수 있다. 가능한 이 약과 신경독성제의 병용은 피해야 한다.]]></PARAGRAPH>\r\n <PARAGRAPH tagName=\\"p\\" textIndent=\\"\\">marginLeft=\\"\\"><![CDATA[6] 만니톨 투여와 관련된 전해질 불균형 (예: 고칼륨혈증, 저칼륨 혈증)의 발달은 이러한 불균형에 민감한 약물 (예: 디곡신, QT 간격을 연장시키는 약물, 신경근 차단제)을 투여받은 환자에서 심장 부작용을 일으킬 수 있다. 이 약 투여 중 및 이후에 혈청 전해질을 모니터링하고 심장 상태가 악화되면 이 약의 투여를 중단한다.]]></PARAGRAPH>\r\n </ARTICLE>\r\n <ARTICLE title=\\"6. 임부에 대한 투여\\"\>\r\n <PARAGRAPH tagName=\\"p\\" textIndent=\\"\\">marginLeft=\\"\\"><![CDATA[임신중의 투여에 대한 안전성이 확립되어 있지 않으므로 임부 또는 임신하고 있을 가능성이 있는 여성에는 치료상의 유익성이 위험성을 상회한다고 판단되는 경우에만 투여한다.]]></PARAGRAPH>\r\n </ARTICLE>\r\n <ARTICLE title=\\"7. 수유부에 대한 투여\\"\>\r\n <PARAGRAPH tagName=\\"p\\" textIndent=\\"\\">marginLeft=\\"\\"><![CDATA[만니톨이 사람의 유즙으로 분비되는지 여부는 알려져 있지 않다. 많은 약물이 사람의 유즙으로 배설되므로 이약을 수유부에는 투여하지 않는다.]]></PARAGRAPH>\r\n </ARTICLE>\r\n <ARTICLE title=\\"8. 고령자에 대한 투여\\"\>\r\n <PARAGRAPH tagName=\\"p\\" textIndent=\\"\\">marginLeft=\\"\\"><![CDATA[만니톨은 신장에 의해 배설되는 것으로 알려져 있으며, 이 약물에 대한 부작용의 위험은 신기능이 손상된 고령환자에서 더 클 수 있다. 이

약을 투여하기 전에 환자의 신장, 심장 및 폐 상태 및 정확한 체액 및 전해질 불균형을 평가한다.] ]></PARAGRAPH>\r\n</ARTICLE>\r\n <ARTICLE title=\"9. 신장애에 대한 투여\">\r\n <PARAGRAPH tagName=\"p\"\r\n textIndent=\"\" marginLeft=\"\">![CDATA[선재성 신질환 환자, 신부전의 위험성이 높은 환자 또는 신독성 약물 또는 기타 이뇨제를 투여받는 환자는 만니톨 투여로 신부전 위험이 증가한다. 이 약을 투여하기 전에 환자의 신장, 심장 및 폐 상태 및 정확한 체액 및 전해질 불균형을 평가한다.] ]></PARAGRAPH>\r\n <ARTICLE title=\"10. 과량 투여시의 처치\">\r\n <PARAGRAPH tagName=\"p\" textIndent=\"\" marginLeft=\"\">![CDATA[1] 증상 : 배설의 항진에 따른 급격한 탈수증상, 급성신부전, 혈량과다, 심부전, 고삼투압상태, 산증, 산염기 균형이상 등의 증상이 나타날 수 있다.] ]></PARAGRAPH>\r\n <PARAGRAPH tagName=\"p\" textIndent=\"\" marginLeft=\"\">![CDATA[2] 처치 : 탈수증상이 있는 경우에는 세포외액 보충액을 투여한다. 또한 급성신부전의 경우에는 배설이 감소될 수 있으므로 이러한 경우에는 한외여과나 혈액투석 등의 적절한 처치를 한다.] ]></PARAGRAPH>\r\n <ARTICLE title=\"11. 적용상의 주의\">\r\n <PARAGRAPH tagName=\"p\" textIndent=\"\" marginLeft=\"\">![CDATA[1] 점적 정맥주사로만 사용한다.] ]></PARAGRAPH>\r\n <PARAGRAPH tagName=\"p\" textIndent=\"\" marginLeft=\"\">![CDATA[2] 염화나트륨, 염화칼륨을 추가할 경우, 만니톨침전이 생길 수 있으므로 용액에 결정이 석출되면 온탕에서 50°C로 가온해서 용해시킨 후, 주입하기 전에 체온정도로 식혀서 사용한다.] ]></PARAGRAPH>\r\n <PARAGRAPH tagName=\"p\" textIndent=\"\" marginLeft=\"\">![CDATA[3] 사용하고 남은 잔액 또는 부유물이 있거나 불투명한 용액은 사용하지 않는다.] ]></PARAGRAPH>\r\n <PARAGRAPH tagName=\"p\" textIndent=\"\" marginLeft=\"\">![CDATA[4] 투여시 : 강한 이뇨작용이 나타나므로 투여중 카테타 삽입 등에 의한 배뇨처리를 할 것을 권장한다.] ]></PARAGRAPH>\r\n <PARAGRAPH tagName=\"p\" textIndent=\"\" marginLeft=\"\">![CDATA[5] 정맥주사중 세포외 유출로 국소부종, 피부괴사가 나타날 수 있으므로 주입시 용액이 혈관 밖으로 유출되지 않도록 한다.] ]></PARAGRAPH>\r\n <PARAGRAPH tagName=\"p\" textIndent=\"\" marginLeft=\"\">![CDATA[6] 전해질 없이 혈액 및 만니톨을 동시에 투여하지 않는다.] ]></PARAGRAPH>\r\n </ARTICLE>\r\n <ARTICLE title=\"12. 보관 및 취급상의 주의사항\">\r\n <PARAGRAPH tagName=\"p\" textIndent=\"\" marginLeft=\"\">![CDATA[과포화 결정이 석출될 수 있다. 결정석출 시에는 가온용해하고, 휴온하여 식힌 후 사용한다.] ]></PARAGRAPH>\r\n </ARTICLE>\r\n</SECTION>\r\n</DOC>",

"PN\_DOC\_DATA": null,
"MAIN\_ITEM\_INGR": "[M204408]D-만니톨",
"INGR\_NAME": "[M040534]주사용수"
}, {
"ITEM\_SEQ": "196800017",
"ITEM\_NAME": "중외10%포도당주사액",
"ENTP\_NAME": "제이더블유중외제약(주)",
"ITEM\_PERMIT\_DATE": "19681104",
"CNSGN\_MANUF": "제이더블유생명과학(주)",
"ETC\_OTC\_CODE": "전문의약품",
"CHART": "폴리프로필렌, 다층필름 플라스틱용기 또는 유리용기에 든 무색 투명한 액.",
"BAR\_CODE": "8806449018703,8806449018710,8806449018727,8806449018734,8806449018802,8806449018819,8806449018826,8806449018833",
"MATERIAL\_NAME": "총량 : 1000밀리리터증|성분명 : 포도당|분량 : 100.0|단위 : 그램|규격 : KP|성분정보 : |비고 : 단일성분 미확인",
"EE\_DOC\_ID": "https://nedrug.mfds.go.kr/pbp/cmn/pdfDownload/196800017/EE",
"UD\_DOC\_ID": "https://nedrug.mfds.go.kr/pbp/cmn/pdfDownload/196800017/UD",
"NB\_DOC\_ID": "https://nedrug.mfds.go.kr/pbp/cmn/pdfDownload/196800017/NB",
"INSERT\_FILE": "",
"STORAGE\_METHOD": "밀봉용기, 실온보관(1~30°C)",
"VALID\_TERM": "제조일로부터 36 개월",
"REEXAM\_TARGET": null,
"REEXAM\_DATE": null,
"PACK\_UNIT": "",
"EDI\_CODE": "644901872,644901881",
"DOC\_TEXT": "",
"PERMIT\_KIND\_NAME": "신고",
"ENTP\_NO": "1302",
"MAKE\_MATERIAL\_FLAG": null,
"NEWDRUG\_CLASS\_NAME": "",
"INDUTY\_TYPE": "의약품",
"CANCEL\_DATE": null,
"CANCEL\_NAME": "정상",
"CHANGE\_DATE": "20210708",
"NARCOTIC\_KIND\_CODE": null,
"GBN\_NAME": "저장방법 및 사용(유효)기간, 2021-07-08/성상변경, 2019-07-30/사용상주의사항변경(부작용포함), 2019-01-07/저장방법 및 유효기간(사용기간)변경, 1998-08-20/저장방법 및 유효기간(사용기간)변경, 1998-03-30/저장방법 및 유효기간(사용기간)변경, 1998-02-28/저장방법 및 유효기간(사용기간)변경, 1997-02-26/성상변경, 1997-02-26/성상변경,"

1991-05-10/사용상주의사항변경(부작용포함), 1990-03-16/저장방법 및 유효기간(사용기간)변경, 1986-11-01/사용상주의사항변경(부작용포함), 1980-03-31/용법용량변경, 1980-03-31/효능효과변경, 1980-03-31",  
"TOTAL\_CONTENT": "1000밀리리터중",  
"EE\_DOC\_DATA": "<DOC title=\"효능효과\" type=\"EE\">\r\n<SECTION title=\"\">\r\n<ARTICLE title=\"1. 고칼륨혈증, 순환허탈, 저혈당시의 에너지 보급\" />\r\n<ARTICLE title=\"2. 심질환(G,I,K요법) 그 외 수분, 에너지 보급\" />\r\n<ARTICLE title=\"3. 약물 · 독물 중독\" />\r\n</SECTION>\r\n</DOC>",  
"UD\_DOC\_DATA": "<DOC title=\"용법용량\" type=\"UD\">\r\n<SECTION title=\"\">\r\n<ARTICLE title=\"\">\r\n<PARAGRAPH tagName=\"p\" textIndent=\"0\" marginLeft=\"2\">! [CDATA[○ 성인 : 1회 20~500 mL 정맥주사한다.]]>\r\n</PARAGRAPH>\r\n<PARAGRAPH tagName=\"p\" textIndent=\"0\" marginLeft=\"2\">! [CDATA[○ 점적정맥주사 속도는 포도당으로서 시간당 0.5 g/kg 이하로 한다.]]>\r\n</PARAGRAPH>\r\n<PARAGRAPH tagName=\"p\" textIndent=\"0\" marginLeft=\"2\">! [CDATA[○ 주사제의 용해희석에는 적당량을 사용한다.]]>\r\n</PARAGRAPH>\r\n<PARAGRAPH tagName=\"p\" textIndent=\"0\" marginLeft=\"2\">! [CDATA[연령, 증상에 따라 적절히 증감한다.]]>\r\n</PARAGRAPH>\r\n</ARTICLE>\r\n</SECTION>\r\n</DOC>",  
"NB\_DOC\_DATA": "<DOC title=\"사용상의주의사항\" type=\"NB\">\r\n<SECTION title=\"\">\r\n<ARTICLE title=\"1. 경고\">\r\n<PARAGRAPH tagName=\"p\" textIndent=\"\" marginLeft=\"\">! [CDATA[1] 앰플주사제는 용기 절단시 유리파편이 훈입되어, 이상반응을 초래할 수 있으므로 사용시 유리파편 훈입이 최소화 될 수 있도록 신중하게 절단 사용하되, 특히 어린이, 노약자 사용시에는 각별히 주의할 것(앰플제에 함함.) .]]>\r\n</PARAGRAPH>\r\n</ARTICLE>\r\n<ARTICLE title=\"2. 다음 환자에는 투여하지 말 것.\">\r\n<PARAGRAPH tagName=\"p\" textIndent=\"\" marginLeft=\"\">! [CDATA[1] 저장성 탈수증 환자]]>\r\n</PARAGRAPH>\r\n<PARAGRAPH tagName=\"p\" textIndent=\"\" marginLeft=\"\">! [CDATA[2] 수분과다 상태 환자]]>\r\n</PARAGRAPH>\r\n<PARAGRAPH tagName=\"p\" textIndent=\"\" marginLeft=\"\">! [CDATA[3] 고혈당 환자]]>\r\n</PARAGRAPH>\r\n<PARAGRAPH tagName=\"p\" textIndent=\"\" marginLeft=\"\">! [CDATA[4] 산증 환자]]>\r\n</PARAGRAPH>\r\n<PARAGRAPH tagName=\"p\" textIndent=\"\" marginLeft=\"\">! [CDATA[5] 저칼륨혈증 환자]]>\r\n</PARAGRAPH>\r\n<PARAGRAPH tagName=\"p\" textIndent=\"\" marginLeft=\"\">! [CDATA[6] 고삼투압성 혼수 환자]]>\r\n</PARAGRAPH>\r\n<PARAGRAPH tagName=\"p\" textIndent=\"\" marginLeft=\"\">! [CDATA[7] 내당불내증 환자]]>\r\n</PARAGRAPH>\r\n<PARAGRAPH tagName=\"p\" textIndent=\"\" marginLeft=\"\">! [CDATA[8] 무뇨증, 간성혼수 환자]]>\r\n</PARAGRAPH>\r\n<PARAGRAPH tagName=\"p\" textIndent=\"\" marginLeft=\"\">! [CDATA[9] 이 약 및 이 약에 포함된 성분에의 과민반응 환자]]>\r\n</PARAGRAPH>\r\n<ARTICLE title=\"3. 다음 환자에는 신중히 투여할 것.\">\r\n<PARAGRAPH tagName=\"p\" textIndent=\"\" marginLeft=\"\">! [CDATA[1] 칼륨결핍 · 인산 결핍 · 마그네슘결핍경향이 있는 환자, 저나트륨혈증 환자]]>\r\n</PARAGRAPH>\r\n<PARAGRAPH tagName=\"p\" textIndent=\"\" marginLeft=\"\">! [CDATA[2] 요봉증 환자]]>\r\n</PARAGRAPH>\r\n<PARAGRAPH tagName=\"p\" textIndent=\"\" marginLeft=\"\">! [CDATA[3] 신부전 환자]]>\r\n</PARAGRAPH>\r\n<PARAGRAPH tagName=\"p\" textIndent=\"\" marginLeft=\"\">! [CDATA[4] 코르티코스테로이드 · 코르티코트로핀 투여 환자]]>\r\n</PARAGRAPH>\r\n<PARAGRAPH tagName=\"p\" textIndent=\"\" marginLeft=\"\">! [CDATA[5] 심부전 환자]]>\r\n</PARAGRAPH>\r\n<PARAGRAPH tagName=\"p\" textIndent=\"\" marginLeft=\"\">! [CDATA[6] 심한 영양결핍 환자]]>\r\n</PARAGRAPH>\r\n<PARAGRAPH tagName=\"p\" textIndent=\"\" marginLeft=\"\">! [CDATA[7] 치아민결핍 환자]]>\r\n</PARAGRAPH>\r\n<PARAGRAPH tagName=\"p\" textIndent=\"\" marginLeft=\"\">! [CDATA[8] 패혈증 환자]]>\r\n</PARAGRAPH>\r\n<PARAGRAPH tagName=\"p\" textIndent=\"\" marginLeft=\"\">! [CDATA[9] 중증 또는 외상 환자]]>\r\n</PARAGRAPH>\r\n<PARAGRAPH tagName=\"p\" textIndent=\"\" marginLeft=\"\">! [CDATA[10] 심한 탈수 · 속 상태 환자]]>\r\n</PARAGRAPH>\r\n<PARAGRAPH tagName=\"p\" textIndent=\"\" marginLeft=\"\">! [CDATA[11] 혈액희석(hemodilution) 환자]]>\r\n</PARAGRAPH>\r\n<PARAGRAPH tagName=\"p\" textIndent=\"\" marginLeft=\"\">! [CDATA[12] 만성뇨독증 환자]]>\r\n</PARAGRAPH>\r\n<PARAGRAPH tagName=\"p\" textIndent=\"\" marginLeft=\"\">! [CDATA[13] 당뇨환자]]>\r\n</PARAGRAPH>\r\n<PARAGRAPH tagName=\"p\" textIndent=\"\" marginLeft=\"\">! [CDATA[14] 고장성액은 당뇨환수, 곡물알러지 환자에는 신중히 투여한다.]]>\r\n</PARAGRAPH>\r\n</ARTICLE>\r\n<ARTICLE title=\"4. 이상반응\">\r\n<PARAGRAPH tagName=\"p\" textIndent=\"\" marginLeft=\"\">! [CDATA[1] 대량급속 투여에 의해 전해질 상실을 일으킬 수 있으므로 신중히 투여한다.]]>\r\n</PARAGRAPH>\r\n<PARAGRAPH tagName=\"p\" textIndent=\"\" marginLeft=\"\">! [CDATA[2] 권장용량을 초과하여 투과할 경우 bilirubin, lactate수치가 높아질 수 있다.]]>\r\n</PARAGRAPH>\r\n<PARAGRAPH tagName=\"p\" textIndent=\"\" marginLeft=\"\">! [CDATA[3] 저칼륨혈증, 고장성혼수(hyperosmolar coma), 산증(acidosis)]]>\r\n</PARAGRAPH>\r\n<PARAGRAPH tagName=\"p\" textIndent=\"\" marginLeft=\"\">! [CDATA[4] 탈수증, 고삼투압증]]>\r\n</PARAGRAPH>\r\n<PARAGRAPH tagName=\"p\" textIndent=\"\" marginLeft=\"\">! [CDATA[5] 포도당 검출이 동반되는 다뇨증]]>\r\n</PARAGRAPH>\r\n<PARAGRAPH tagName=\"p\" textIndent=\"\" marginLeft=\"\">! [CDATA[6] 정맥주사는 체액 또는 용질과다상태를 유발, 체액전해질 불균형, 울혈, 폐부종을 일으킬 수 있다.]]>\r\n</PARAGRAPH>\r\n<PARAGRAPH tagName=\"p\" textIndent=\"\" marginLeft=\"\">! [CDATA[7] 내당불내증환자의 경우 고혈당, 신손실(renal loss)이 일어날 수 있다.]]>\r\n</PARAGRAPH>\r\n<PARAGRAPH tagName=\"p\" textIndent=\"\" marginLeft=\"\">! [CDATA[8] 열, 정맥염, 혈전증, 혈액의 유출, 주사부위 통증, 요독증]]>\r\n</PARAGRAPH>\r\n<ARTICLE title=\"5. 일반적 주의\">\r\n<PARAGRAPH tagName=\"p\" textIndent=\"\" marginLeft=\"\">! [CDATA[1] 장기간의 투여는 인슐린 생성에 영향을 미칠수 있다. 이를 낮추려면 인슐린

린을 함께 투여한다.] ]></PARAGRAPH>\r\n <PARAGRAPH tagName=\\"p\\" textIndent=\\"\\\" marginLeft=\\"\\\"><![CDATA[2] 수술후, 외상후, 또는 다른 내당불내증이 있는 경우 5%는 혈당조절하에 투여한다.] ]></PARAGRAPH>\r\n<PARAGRAPH tagName=\\"p\\" textIndent=\\"\\\" marginLeft=\\"\\\"><![CDATA[3] 혈청 전해질 검사를 한다.] ]></PARAGRAPH>\r\n <PARAGRAPH tagName=\\"p\\" textIndent=\\"\\\" marginLeft=\\"\\\"><![CDATA[4] 수분균형을 고려하여 투여한다.] ]></PARAGRAPH>\r\n <PARAGRAPH tagName=\\"p\\" textIndent=\\"\\\" marginLeft=\\"\\\"><![CDATA[5] 혈당농도의 조절을 한다.] ]></PARAGRAPH>\r\n <PARAGRAPH tagName=\\"p\\" textIndent=\\"\\\" marginLeft=\\"\\\"><![CDATA[6] 환자상태, 아세토뇨, 혈중칼륨농도, 혈중인산농도 등의 수치에 유의한다.] ]></PARAGRAPH>\r\n </ARTICLE>\r\n <ARTICLE title=\\"6. 임부에 대한 투여\\">\r\n <PARAGRAPH tagName=\\"p\\" textIndent=\\"\\\" marginLeft=\\"\\\"><![CDATA[1] 임신 중 투여에 대한 안전성이 확립되지 않았으므로 치료상의 유익성이 태아에 대한 잠재적 위험성을 상회한다고 판단되는 경우에만 투여한다.] ]></PARAGRAPH>\r\n <PARAGRAPH tagName=\\"p\\" textIndent=\\"\\\" marginLeft=\\"\\\"><![CDATA[2] 분만 중에 포도당을 함유한 용액을 정맥 투여할 경우, 산모에게 고혈당증을 초래할 수 있으며, 신생아의 반동저혈당증 뿐만 아니라, 태아의 고혈당증 및 대사성 산증을 일으킬 수 있다. 태아의 고혈당증은 태아의 인슐린 수치를 증가시킬 수 있으며, 이는 출산 후 신생아 저혈당증을 초래할 수 있다. 해당 약물을 투여하기 전에 환자에 대한 유익성과 위험성을 고려해야 한다.] ]></PARAGRAPH>\r\n </ARTICLE>\r\n<ARTICLE title=\\"7. 소아에 대한 투여\\">\r\n <PARAGRAPH tagName=\\"p\\" textIndent=\\"\\\" marginLeft=\\"\\\"><![CDATA[신생아(특히 조산아나 저체중아의 경우)는 저혈당증 또는 고혈당증의 위험이 높아진다. 그러므로 잠재적인 장기간 부작용을 피하기 위한 적절한 혈당 조절을 할 수 있도록 면밀한 모니터링이 필요하다. 신생아의 저혈당증은 발작, 혼수, 뇌손상을 초래할 수 있다. 고혈당증은 뇌실내출혈, 박테리아 및 곰팡이 감염의 후기발병, 미숙아의 망막병증, 괴사성작은창자큰창자염, 기관지폐이형성증, 입원기간의 연장 및 사망과 관련된다.] ]></PARAGRAPH>\r\n </ARTICLE>\r\n<ARTICLE title=\\"8. 고령자에 대한 투여\\">\r\n <PARAGRAPH tagName=\\"p\\" textIndent=\\"\\\" marginLeft=\\"\\\"><![CDATA[일반적으로 고령자는 생리기능이 저하되어 있으므로 신중히 투여한다.] ]></PARAGRAPH>\r\n </ARTICLE>\r\n <ARTICLE title=\\"9. 과량투여시의 처치\\">\r\n <PARAGRAPH tagName=\\"p\\" textIndent=\\"\\\" marginLeft=\\"\\\"><![CDATA[고용량 투여로 인한 고혈당증이나, 당뇨(glucosuria)발생시 이에 대한 처치로 인슐린을 투여한다.] ]></PARAGRAPH>\r\n </ARTICLE>\r\n <ARTICLE title=\\"10. 적용상의 주의\\">\r\n <PARAGRAPH tagName=\\"p\\" textIndent=\\"\\\" marginLeft=\\"\\\"><![CDATA[1] 피하 대량 투여에 의해 혈장으로부터 전해질이 이동해서 순환부전을 초래할 수 있고 국소자극이 심하므로 피하주사하지 않는 것이 바람직하다.] ]></PARAGRAPH>\r\n <PARAGRAPH tagName=\\"p\\" textIndent=\\"\\\" marginLeft=\\"\\\"><![CDATA[2] 개봉한 후에는 바로 사용하며, 사용한 잔액은 사용하지 않는다.] ]></PARAGRAPH>\r\n <PARAGRAPH tagName=\\"p\\" textIndent=\\"\\\" marginLeft=\\"\\\"><![CDATA[3] 윤주(輪注)하는 경우는 감염의 우려가 있으므로 주의한다.] ]></PARAGRAPH>\r\n <PARAGRAPH tagName=\\"p\\" textIndent=\\"\\\" marginLeft=\\"\\\"><![CDATA[4] 한랭기에는 체온정도로 따뜻하게 하여 사용한다.] ]></PARAGRAPH>\r\n <PARAGRAPH tagName=\\"p\\" textIndent=\\"\\\" marginLeft=\\"\\\"><![CDATA[5] 고장액을 투여하였을 경우 혈전정맥염을 일으킬 수 있으므로 신중히 투여한다.] ]></PARAGRAPH>\r\n <PARAGRAPH tagName=\\"p\\" textIndent=\\"\\\" marginLeft=\\"\\\"><![CDATA[6] 고농도액 투여의 급격한 중지에 의해 저혈당을 일으킬 수 있다.] ]></PARAGRAPH>\r\n <PARAGRAPH tagName=\\"p\\" textIndent=\\"\\\" marginLeft=\\"\\\"><![CDATA[7] 가용집반응(pseudoagglutination)이 나타날 수 있으므로 혈액과 동시에 투여하지 않는다.] ]></PARAGRAPH>\r\n <PARAGRAPH tagName=\\"p\\" textIndent=\\"\\\" marginLeft=\\"\\\"><![CDATA[8] 항생제, 비타민제, 간장약, 진통·진경제, 와파린 등 기타 여러 가지 타 약제를 혼합처방 사용할 때는 이상반응이 나타나는 수가 있으므로 다른 약물의 화학적 물리적 부작용을 충분히 숙지한 다음 신중히 관찰하면서 투여한다.] ]></PARAGRAPH>\r\n <PARAGRAPH tagName=\\"p\\" textIndent=\\"\\\" marginLeft=\\"\\\"><![CDATA[9] 다른 약물을 혼합시 용기 혹은 마개와의 상호작용에 유의하고, 혼합 즉시 사용한다.] ]></PARAGRAPH>\r\n <PARAGRAPH tagName=\\"p\\" textIndent=\\"\\\" marginLeft=\\"\\\"><![CDATA[10] 용기에 있는 공기로 인한 공기색전증의 가능성을 피하기 위하여 연속하여 연결해서는 안 된다.] ]></PARAGRAPH>\r\n </ARTICLE>\r\n </SECTION>\r\n </DOC>","  
"PN\_DOC\_DATA": null,  
"MAIN\_ITEM\_INGR": "[M040702]포도당",  
"INGR\_NAME": "[M040534]주사용수"  
},  
{  
"ITEM\_SEQ": "196800019",  
"ITEM\_NAME": "대한5%포도당가생리식염액",  
"ENTP\_NAME": "대한약품공업(주)",  
"ITEM\_PERMIT\_DATE": "19681204",  
"CNSGN\_MANUF": null,  
"ETC\_OTC\_CODE": "전문의약품",  
"CHART": "약간의 짠맛과 단맛이 있는 무색투명한 액을 무색투명한 유리 또는 폴리프로필렌, 다층필름플라스틱재질의 용기에 충진한 것",  
"BAR\_CODE": "8806451002400,8806451002417,8806451002424,8806451002431,8806451002509,8806451002516,806451002523",  
"MATERIAL\_NAME": "총량 : 1000 밀리리터 중|성분명 : 포도당|분량 : 50|단위 : 그램|규격 : KP|성분정보 : |비고 : ; 총량 : 1000 밀리리터 중|성분명 : 염화나트륨|분량 : 9|단위 : 그램|규격 : KP|성분정보 : |비고 :",  
"EE\_DOC\_ID": "https://nedrug.mfds.go.kr/pbp/cmn/pdfDownload/196800019/EE",  
"UD\_DOC\_ID": "https://nedrug.mfds.go.kr/pbp/cmn/pdfDownload/196800019/UD",  
"NB\_DOC\_ID": "https://nedrug.mfds.go.kr/pbp/cmn/pdfDownload/196800019/NB",  
"INSERT\_FILE": "https://nedrug.mfds.go.kr/pbp/cmn/pdfDownload/196800019/II",  
"STORAGE\_METHOD": "밀봉용기 실온(1-30°C)보관 ",  
"VALID\_TERM": "제조일로부터 36 개월",

"REEXAM\_TARGET": null,  
"REEXAM\_DATE": null,  
"PACK\_UNIT": "",  
"EDI\_CODE": "645100241,645100242,645100243,645100252",  
"DOC\_TEXT": "",  
"PERMIT\_KIND\_NAME": "신고",  
"ENTP\_NO": "1303",  
"MAKE\_MATERIAL\_FLAG": null,  
"NEWDRUG\_CLASS\_NAME": "",  
"INDUTY\_TYPE": "의약품",  
"CANCEL\_DATE": null,  
"CANCEL\_NAME": "정상",  
"CHANGE\_DATE": "20191017",  
"NARCOTIC\_KIND\_CODE": null,  
"GBN\_NAME": "사용상주의사항변경(부작용포함), 2019-10-17/저장방법 및 유효기간(사용기간)변경, 2019-10-17/성상변경, 2019-10-17/사용상주의사항변경(부작용포함), 2019-01-07/효능효과변경, 2007-02-03/용법용량변경, 2007-02-03/사용상주의사항변경(부작용포함), 2007-02-03/저장방법 및 유효기간(사용기간)변경, 1999-08-23/저장방법 및 유효기간(사용기간)변경, 1997-11-28/성상변경, 1997-11-28/저장방법 및 유효기간(사용기간)변경, 1995-07-24/성상변경, 1992-09-29/사용상주의사항변경(부작용포함), 1990-10-05/용법용량변경, 1990-10-05/효능효과변경, 1990-10-05/사용상주의사항변경(부작용포함), 1990-03-29/효능효과변경, 1989-01-01/용법용량변경, 1989-01-01/사용상주의사항변경(부작용포함), 1989-01-01/저장방법 및 유효기간(사용기간)변경, 1986-01-08/용법용량변경, 1977-08-03/효능효과변경, 1977-08-03/저장방법 및 유효기간(사용기간)변경, 1968-12-04",  
"TOTAL\_CONTENT": "1000 밀리리터 중",  
"EE\_DOC\_DATA": "<DOC title=\"효능효과\" type=\"EE\">\r\n<SECTION title=\"\">\r\n<ARTICLE title=\"\">\r\n<PARAGRAPH tagName=\"p\" textIndent=\"\" marginLeft=\"\"><![CDATA[○ 탈수증, 수술전후 등의 수분·전해질 보급]]></PARAGRAPH>\r\n<PARAGRAPH tagName=\"p\" textIndent=\"\" marginLeft=\"\"><![CDATA[○ 에너지 보급]]></PARAGRAPH>\r\n</ARTICLE>\r\n</SECTION>\r\n</DOC>",  
"UD\_DOC\_DATA": "<DOC title=\"용법용량\" type=\"UD\">\r\n<SECTION title=\"\">\r\n<ARTICLE title=\"\">\r\n<PARAGRAPH tagName=\"p\" textIndent=\"\" marginLeft=\"\"><![CDATA[보통 성인 1일 500~1,000mL를 2~3회 나누어 점滴 정맥주사한다.]]></PARAGRAPH>\r\n<PARAGRAPH tagName=\"p\" textIndent=\"\" marginLeft=\"\"><![CDATA[투여속도는 시간당 250~500mL(분당 60~120방울)이고, 영·유아의 경우 시간당 15~60mL(분당 4~15방울), 고령자의 경우 시간당 250mL(분당 60방울)로 한다.]]></PARAGRAPH>\r\n<PARAGRAPH tagName=\"p\" textIndent=\"\" marginLeft=\"\"><![CDATA[투여량, 투여속도는 연령, 체중, 증상에 따라 적절히 증감한다.]]></PARAGRAPH>\r\n</ARTICLE>\r\n</SECTION>\r\n</DOC>",  
"NB\_DOC\_DATA": "<DOC title=\"사용상의주의사항\" type=\"NB\">\r\n<SECTION title=\"\">\r\n<ARTICLE title=\"1. 경고\">\r\n<PARAGRAPH tagName=\"p\" textIndent=\"\" marginLeft=\"\"><![CDATA[포도당 함유제제를 정맥주사하는 환자는 치아민(B<sub>1</sub>) 소모율이 높기 때문에 순간적으로 치명적인 치아민 결핍을 초래할 가능성이 있다.]]></PARAGRAPH>\r\n</ARTICLE>\r\n<ARTICLE title=\"2. 다음 환자에는 투여하지 말 것.\">\r\n<PARAGRAPH tagName=\"p\" textIndent=\"\" marginLeft=\"\"><![CDATA[1) 수분과다상태 환자]]></PARAGRAPH>\r\n<PARAGRAPH tagName=\"p\" textIndent=\"\" marginLeft=\"\"><![CDATA[2) 저장성 탈수증 환자]]></PARAGRAPH>\r\n<PARAGRAPH tagName=\"p\" textIndent=\"\" marginLeft=\"\"><![CDATA[3] 저칼륨혈증 환자]]></PARAGRAPH>\r\n<PARAGRAPH tagName=\"p\" textIndent=\"\" marginLeft=\"\"><![CDATA[4] 고나트륨혈증 환자]]></PARAGRAPH>\r\n<ARTICLE title=\"3. 다음 환자에는 신중히 투여할 것.\">\r\n<PARAGRAPH tagName=\"p\" textIndent=\"\" marginLeft=\"\"><![CDATA[1] 신질환에서 기인한 심부전 환자]]></PARAGRAPH>\r\n<PARAGRAPH tagName=\"p\" textIndent=\"\" marginLeft=\"\"><![CDATA[2] 심부전 환자]]></PARAGRAPH>\r\n<PARAGRAPH tagName=\"p\" textIndent=\"\" marginLeft=\"\"><![CDATA[3] 고장성 탈수증 환자]]></PARAGRAPH>\r\n<PARAGRAPH tagName=\"p\" textIndent=\"\" marginLeft=\"\"><![CDATA[4] 폐쇄성 요로질환에 의한 요량감소가 있는 환자]]></PARAGRAPH>\r\n<PARAGRAPH tagName=\"p\" textIndent=\"\" marginLeft=\"\"><![CDATA[5] 당뇨병 환자]]></PARAGRAPH>\r\n<PARAGRAPH tagName=\"p\" textIndent=\"\" marginLeft=\"\"><![CDATA[6] 고염소혈증 환자]]></PARAGRAPH>\r\n<PARAGRAPH tagName=\"p\" textIndent=\"\" marginLeft=\"\"><![CDATA[7] 저나트륨혈증(120 mmol/L 미만) 환자]]></PARAGRAPH>\r\n</ARTICLE>\r\n<ARTICLE title=\"4. 이상반응\">\r\n<PARAGRAPH tagName=\"p\" textIndent=\"\" marginLeft=\"\"><![CDATA[1] 대량·급속투여에 의해 뇌부종, 폐부종, 말초부종, 산증, 수증독이 나타날 수 있다.]]></PARAGRAPH>\r\n<PARAGRAPH tagName=\"p\" textIndent=\"\" marginLeft=\"\"><![CDATA[2] 신생아, 미숙아에 급속투여(시간당 100mL 이상)하는 경우 수증독이 나타날 수 있다.]]></PARAGRAPH>\r\n<PARAGRAPH tagName=\"p\" textIndent=\"\" marginLeft=\"\"><![CDATA[3] 주입정맥에서 혈전증이 나타날 수 있다.]]></PARAGRAPH>\r\n<ARTICLE title=\"5. 일반적 주의\">\r\n<PARAGRAPH tagName=\"p\" textIndent=\"\" marginLeft=\"\"><![CDATA[혈당, 혈청 전해질, 체액 평형을 정기적으로 모니터링해야 한다.]]></PARAGRAPH>\r\n</ARTICLE>\r\n<ARTICLE title=\"6. 임부, 수유부, 가임여성, 신생아, 유아, 소아, 고령자에 대한 투여\">\r\n<PARAGRAPH tagName=\"p\" textIndent=\"\" marginLeft=\"\"><![CDATA[1] 임신 중 투여에 대한 안전성이 확립되지 않았으므로 치료상의 유익성이 태아에 대한 잠재적 위험성을 상회한다고 판단되는 경우에만 투여한다.]]></PARAGRAPH>\r\n<PARAGRAPH tagName=\"p\" textIndent=\"\" marginLeft=\"\"><![CDATA[2] 분만 중에 포도당을 함유한 용액을 정맥 투여할 경우, 산모에게 고혈당증을 초래할 수 있으며, 신생아의 반동저혈당증 뿐만 아니라, 태아의 고혈당증 및 대사성 산증을 일으킬 수 있다. 태아의 고혈당증은

태아의 인슐린 수치를 증가시킬 수 있으며, 이는 출산 후 신생아 저혈당증을 초래할 수 있다. 해당 약물을 투여하기 전에 환자에 대한 유익성과 위해성을 고려해야 한다.]]></PARAGRAPH>\r\n<PARAGRAPH tagName=\\"p\\" textIndent=\\"\\\" marginLeft=\\"\\\"><! [CDATA[3] 신생아(특히 조산아나 저체중아의 경우)는 저혈당증 또는 고혈당증의 위험이 높아진다. 그러므로 잠재적인 장기간 부작용을 피하기 위한 적절한 혈당 조절을 할 수 있도록 면밀한 모니터링이 필요하다. 신생아의 저혈당증은 발작, 혼수, 뇌손상을 초래할 수 있다. 고혈당증은 뇌실내출혈, 박테리아 및 곰팡이 감염의 후기발병, 미숙아의 망막병증, 괴사성작은창자큰창자염, 기관지폐이형성증, 입원기간의 연장 및 사망과 관련된다.]]></PARAGRAPH>\r\n<PARAGRAPH tagName=\\"p\\" textIndent=\\"\\\" marginLeft=\\"\\\"><! [CDATA[4] 유아 및 고령자에게는 급속 또는 장시간 투여해서는 안된다.]]></PARAGRAPH>\r\n<PARAGRAPH tagName=\\"p\\" textIndent=\\"\\\" marginLeft=\\"\\\"><! [CDATA[5] 고령자에 투여시 특히 중증 심부전 및 신부전 환자에게는 순환과부하를 피하기 위해 주의하여 투여하여야 한다.]]></PARAGRAPH>\r\n</ARTICLE>\r\n<ARTICLE title=\\"7. 과량투여시의 처치\\">\r\n<PARAGRAPH tagName=\\"p\\" textIndent=\\"\\\" marginLeft=\\"\\\"><! [CDATA[이뇨제를 투여하여야 한다.]]></PARAGRAPH>\r\n</ARTICLE>\r\n<ARTICLE title=\\"8. 적용상의 주의\\">>\r\n<PARAGRAPH tagName=\\"p\\" textIndent=\\"\\\" marginLeft=\\"\\\"><! [CDATA[1] 투여전]></PARAGRAPH>\r\n<PARAGRAPH tagName=\\"p\\" textIndent=\\"0\\" marginLeft=\\"2\\\"><! [CDATA[(1) 투여전에 감염에 대한 처치를 한다(환자의 피부나 기구 소독).]></PARAGRAPH>\r\n<PARAGRAPH tagName=\\"p\\" textIndent=\\"0\\" marginLeft=\\"2\\\"><! [CDATA[(2) 한랭 기에는 체온정도로 따뜻하게 하여 사용한다.]]></PARAGRAPH>\r\n<PARAGRAPH tagName=\\"p\\" textIndent=\\"0\\" marginLeft=\\"2\\\"><! [CDATA[(3) 개봉 후 즉시 사용하고, 잔액은 사용하지 않는다.]]></PARAGRAPH>\r\n<PARAGRAPH tagName=\\"p\\" textIndent=\\"0\\" marginLeft=\\"2\\\"><! [CDATA[2] 투여 시]]></PARAGRAPH>\r\n<PARAGRAPH tagName=\\"p\\" textIndent=\\"0\\" marginLeft=\\"2\\\"><! [CDATA[천천히 정맥주사한다.]]]></PARAGRAPH>\r\n<PARAGRAPH tagName=\\"p\\" textIndent=\\"0\\" marginLeft=\\"2\\\"><! [CDATA[3] 용기에 있는 공기로 인한 공기색전증의 가능성을 피하기 위하여 연속하여 연결해서는 안 된다.]]]></PARAGRAPH>\r\n</ARTICLE>\r\n<ARTICLE title=\\"9. 보관 및 취급상의 주의사항\\">>\r\n<PARAGRAPH tagName=\\"p\\" textIndent=\\"\\\" marginLeft=\\"\\\"><! [CDATA[실온에서 보관한다.]]></PARAGRAPH>\r\n</ARTICLE>\r\n</SECTION>\r\n</DOC>,  
"PN\_DOC\_DATA": null,  
"MAIN\_ITEM\_INGR": "[M040426]염화나트륨|[M040702]포도당",  
"INGR\_NAME": "[M040534]주사용수"  
,  
{  
"ITEM\_SEQ": "196800036",  
"ITEM\_NAME": "판콜에이내복액",  
"ENTP\_NAME": "동화약품(주)",  
"ITEM\_PERMIT\_DATE": "19680827",  
"CNSGN\_MANUF": null,  
"ETC\_OTC\_CODE": "일반의약품",  
"CHART": "미황색의 투명한 액제",  
"BAR\_CODE": "8806427035302,8806427035319,8806427035326",  
"MATERIAL\_NAME": "총량 : 1병 (30mL) 중|성분명 : 아세트아미노펜|분량 : 300.0|단위 : 밀리그램|규격 : KP|성분정보 : |비고 : ;총량 : 1병 (30mL) 중|성분명 : 구아이페네신|분량 : 80.0|단위 : 밀리그램|규격 : KP|성분정보 : |비고 : ;총량 : 1병 (30mL) 중|성분명 : 펜톡시베린시트르산염|분량 : 15.0|단위 : 밀리그램|규격 : EP|성분정보 : |비고 : ;총량 : 1병 (30mL) 중|성분명 : 페닐레프린염산염|분량 : 10.0|단위 : 밀리그램|규격 : KP|성분정보 : |비고 : ;총량 : 1병 (30mL) 중|성분명 : 클로르페니라민말레산염|분량 : 2.5|단위 : 밀리그램|규격 : KP|성분정보 : |비고 : ;총량 : 1병 (30mL) 중|성분명 : 카페인무수물|분량 : 30.0|단위 : 밀리그램|규격 : KP|성분정보 : |비고 : ",  
"EE\_DOC\_ID": "https://nedrug.mfds.go.kr/pbp/cmn/pdfDownload/196800036/EE",  
"UD\_DOC\_ID": "https://nedrug.mfds.go.kr/pbp/cmn/pdfDownload/196800036/UD",  
"NB\_DOC\_ID": "https://nedrug.mfds.go.kr/pbp/cmn/pdfDownload/196800036/NB",  
"INSERT\_FILE": "",  
"STORAGE\_METHOD": "기밀용기, 실온(1~30°C)보관",  
"VALID\_TERM": "제조일로부터 24 개월",  
"REEXAM\_TARGET": null,  
"REEXAM\_DATE": null,  
"PACK\_UNIT": "",  
"EDI\_CODE": null,  
"DOC\_TEXT": "",  
"PERMIT\_KIND\_NAME": "신고",  
"ENTP\_NO": "1331",  
"MAKE\_MATERIAL\_FLAG": null,  
"NEWDRUG\_CLASS\_NAME": "",  
"INDUTY\_TYPE": "의약품",  
"CANCEL\_DATE": null,  
"CANCEL\_NAME": "정상",  
"CHANGE\_DATE": "20190313",  
"NARCOTIC\_KIND\_CODE": null,  
"GBN\_NAME": "사용상주의사항변경(부작용포함), 2019-03-13/사용상주의사항변경(부작용포함), 2017-02-06/저장방법 및 유효기간(사용기간)변경, 2017-02-06/효능효과변경, 2017-02-06/사용상주의사항변경(부작용포함), 2015-02-14/사용상주의사항

변경(부작용포함), 2015-01-31/저장방법 및 유효기간(사용기간)변경, 2012-11-22/성상변경, 2012-09-28/사용상주의사항변경(부작용포함), 2012-06-11/사용상주의사항변경(부작용포함), 2011-09-02/저장방법 및 유효기간(사용기간)변경, 2002-10-22/사용상주의사항변경(부작용포함), 2000-06-21/성상변경, 2000-06-21/사용상주의사항변경(부작용포함), 1999-10-27/사용상주의사항변경(부작용포함), 1996-03-25/사용상주의사항변경(부작용포함), 1995-05-17/사용상주의사항변경(부작용포함), 1993-04-13/용법용량변경, 1993-04-13/사용상주의사항변경(부작용포함), 1992-01-01/용법용량변경, 1992-01-01/효능효과변경, 1992-01-01/사용상주의사항변경(부작용포함), 1989-12-19/효능효과변경, 1984-07-06/용법용량변경, 1984-07-06/저장방법 및 유효기간(사용기간)변경, 1984-07-06/사용상주의사항변경(부작용포함), 1984-07-06/용법용량변경, 1977-09-20/사용상주의사항변경(부작용포함), 1968-08-29/성상변경, 1968-08-29",  
"TOTAL\_CONTENT": "1병 (30mL) 중",  
"EE\_DOC\_DATA": "<DOC title=\"효능효과\" type=\"EE\">\r\n<SECTION title=\"\">\r\n<ARTICLE title=\"\">\r\n<PARAGRAPH tagName=\"p\" textIndent=\"0\" marginLeft=\"0\"><! [CDATA[감기 제증상(여러 증상) [콧물, 코막힘, 재채기, 인후(목구멍)통, 기침, 가래, 오한(춥고 떨리는 증상), 발열, 두통, 관절통, 근육통]의 완화]]></PARAGRAPH>\r\n</ARTICLE>\r\n</SECTION>\r\n</DOC>",  
"UD\_DOC\_DATA": "<DOC title=\"용법용량\" type=\"UD\">\r\n<SECTION title=\"\">\r\n<ARTICLE title=\"\">\r\n<PARAGRAPH tagName=\"p\" textIndent=\"0\" marginLeft=\"0\"><! [CDATA[성인 1회 30ml 1일 3회 식후 30분에 복용한다.]]></PARAGRAPH>\r\n</ARTICLE>\r\n</SECTION>\r\n</DOC>",  
"NB\_DOC\_DATA": "<DOC title=\"사용상주의사항\" type=\"NB\">\r\n<SECTION title=\"\">\r\n<ARTICLE title=\"1. 경고\">\r\n<PARAGRAPH tagName=\"p\" textIndent=\"\" marginLeft=\"\"><! [CDATA[1 매일 세잔 이상 정기적으로 술을 마시는 사람이 이 약이나 다른 해열진통제를 복용해야 할 경우 반드시 의사 또는 약사와 상의해야 한다. 이러한 사람이 이 약을 복용하면 간손상이 유발될 수 있다.]]></PARAGRAPH>\r\n<PARAGRAPH tagName=\"p\" textIndent=\"\" marginLeft=\"\"><! [CDATA[2 아세트아미노펜을 복용한 환자에서 매우 드물게 급성 전신성 발진성 농포증(급성 전신성 발진성 고름물집증) (AGEP), 스티븐스-존슨 증후군(SJS), 독성 표피 괴사용해(TEN)와 같은 중대한 피부 반응이 보고되었고, 이러한 중대한 피부반응은 치명적일 수 있다. 따라서 이러한 중대한 피부반응의 징후에 대하여 환자들에게 충분히 알리고, 이 약 투여 후 피부발진이나 다른 과민반응의 징후가 나타나면 즉시 복용을 중단하도록 하여야 한다.]]></PARAGRAPH>\r\n<PARAGRAPH tagName=\"p\" textIndent=\"\" marginLeft=\"\"><! [CDATA[3] 이 약은 아세트아미노펜을 함유하고 있다. 아세트아미노펜으로 일일 최대 용량(4,000mg)을 초과할 경우 간손상을 일으킬 수 있으므로 이 약을 일일 최대 용량(4000mg)을 초과하여 복용하여서는 아니되며, 아세트아미노펜을 포함하는 다른 제품과 함께 복용하여서는 안 된다.]]></PARAGRAPH>\r\n</ARTICLE>\r\n<ARTICLE title=\"2. 다음과 같은 사람은 이 약을 복용하지 말 것.\">\r\n<PARAGRAPH tagName=\"p\" textIndent=\"\" marginLeft=\"\"><! [CDATA[1] 이 약 및 이 약의 구성성분에 대한 과민반응 및 그 병력이 있는 사람]]></PARAGRAPH>\r\n<PARAGRAPH tagName=\"p\" textIndent=\"\" marginLeft=\"\"><! [CDATA[2] 이 약 및 이 약의 구성성분, 다른 해열진통제, 감기약 복용 시 천식을 일으킨 적이 있는 사람]]></PARAGRAPH>\r\n<PARAGRAPH tagName=\"p\" textIndent=\"\" marginLeft=\"\"><! [CDATA[3] 만3개월 미만의 영아(젖먹이)]]></PARAGRAPH>\r\n<PARAGRAPH tagName=\"p\" textIndent=\"\" marginLeft=\"\"><! [CDATA[4] MAO억제제(항우울제, 항정신병제, 감정조절제, 항파킨순제 등)를 복용하고 있거나 복용을 중단한 후 2주 이내의 사람]]></PARAGRAPH>\r\n</ARTICLE>\r\n<ARTICLE title=\"3. 이 약을 복용하는 동안 다음의 약을 복용하지 말 것.\">\r\n<PARAGRAPH tagName=\"p\" textIndent=\"\" marginLeft=\"\"><! [CDATA[진해(기침을 그치게 함)거담제, 다른 감기약, 해열진통제, 진정제, 항히스타민제를 함유하는 내복약(비염(코염)용 경구제, 멀미약, 알레르기용약)]]></PARAGRAPH>\r\n</ARTICLE>\r\n<ARTICLE title=\"4. 다음과 같은 사람은 이 약을 복용하기 전에 의사, 치과의사, 약사와 상의 할 것.\">\r\n<PARAGRAPH tagName=\"p\" textIndent=\"\" marginLeft=\"\"><! [CDATA[1] 수두 또는 인플루엔자에 감염되어 있거나 또는 의심되는 영아(젖먹이) 및 만 15세 미만의 어린이(구역이나 구토를 수반하는 행동의 변화가 있다면, 드물지만 심각한 질병인 레이증후군의 초기 증상일수 있으므로 의사와 상의할 것.]]></PARAGRAPH>\r\n<PARAGRAPH tagName=\"p\" textIndent=\"\" marginLeft=\"\"><! [CDATA[2] 본인, 양친 또는 형제 등이 두드러기, 접촉성피부염, 기관지천식, 알레르기성비염, 편두통, 음식물 알레르기 등을 일으키기 쉬운 체질을 갖고 있는 사람]]></PARAGRAPH>\r\n<PARAGRAPH tagName=\"p\" textIndent=\"\" marginLeft=\"\"><! [CDATA[3] 지금까지 약에 의해 알레르기 증상(예 : 발열, 발진, 관절통, 천식, 가려움증 등)을 일으킨 적이 있는 사람]]></PARAGRAPH>\r\n<PARAGRAPH tagName=\"p\" textIndent=\"\" marginLeft=\"\"><! [CDATA[4] 간장질환, 신장(콩팥)질환, 심장질환, 갑상선질환, 당뇨병, 고혈압, 위십이지장궤양, 녹내장]]></PARAGRAPH>\r\n<PARAGRAPH tagName=\"p\" textIndent=\"\" marginLeft=\"\"><! [CDATA[5] (예 : 눈의 통증, 눈이 침침함 등), 배뇨(소변을 눔)곤란 등이 있는 사람, 몸이 약한 사람 또는 고열이 있는 사람]]></PARAGRAPH>\r\n<PARAGRAPH tagName=\"p\" textIndent=\"\" marginLeft=\"\"><! [CDATA[6] 임부 또는 임신하고 있을 가능성이 있는 여성, 수유부]]></PARAGRAPH>\r\n<PARAGRAPH tagName=\"p\" textIndent=\"\" marginLeft=\"\"><! [CDATA[7] 의사 또는 치과의사의 치료를 받고 있는 사람(당뇨약, 통풍약, 관절염약, 항응고제, 스테로이드제 등 다른 약물을 투여 받고 있는 사람]]></PARAGRAPH>\r\n<PARAGRAPH tagName=\"p\" textIndent=\"\" marginLeft=\"\"><! [CDATA[8] 다음과 같은 기침이 있는 사람; 흡연, 천식, 만성 기관지염, 폐기종, 과도한 가래가 동반되는 기침, 1주 이상 지속 또는 재발되는 기침, 만성 기침, 발열·발진이나 지속적인 두통이 동반되는 기침]]></PARAGRAPH>\r\n</ARTICLE>\r\n<ARTICLE title=\"5. 다음과 같은 경우 이 약의 복용을 즉각 중지하고 의사, 치과의사, 약사와 상의할 것. 상담 시 가능한 한 이 첨부문서를 소지할 것\">\r\n<PARAGRAPH tagName=\"p\" textIndent=\"\" marginLeft=\"\"><! [CDATA[1] 이 약의 복용에 의해 다음의 증상이 나타난 경우: 발진·발적(충혈되어 붉어짐), 가려움, 구역·구토, 식욕부진, 변비, 부종(부기), 배뇨(소변을 눔)곤란, 목마름(지속적이거나 심한), 어지러움]]></PARAGRAPH>\r\n<PARAGRAPH tagName=\"p\" textIndent=\"\" marginLeft=\"\"><! [CDATA[2] 이 약의 복용에 의해 드물게 아래의 증증 증상이 나타난 경우]]></PARAGRAPH>\r\n<PARAGRAPH tagName=\"p\" textIndent=\"\" marginLeft=\"\"><! [CDATA[① 속(아나필락시) : 복용후 바로 두드러기, 부종(부기), 가슴답답함 등과 함께 안색이 창백하고, 손발이 차고, 식은땀, 숨쉬기 곤란함 등이 나타날 수 있다.]]></PARAGRAPH>\r\n<PARAGRAPH tagName=\"p\" textIndent=\"\" marginLeft=\"\">

```
textIndent="\\" marginLeft="\\""><! [CDATA[② 피부점막안증후군(스티븐스-존슨증후군), 중독성표피괴사용해(리엘증후군) : 고열을 동반하고, 발진·발작(충혈되어 붉어짐), 화상과 같이 물집이 생기는 등의 심한 증상이 전신피부, 입이나 눈점막에 나타날 수 있다.]]></PARAGRAPH>\r\n          <PARAGRAPH tagName="\p\" textIndent="\\" marginLeft="\\""><! [CDATA[③ 천식]]></PARAGRAPH>\r\n          <PARAGRAPH tagName="\p\" textIndent="\\" marginLeft="\\""><! [CDATA[④ 간기능장애 : 전신의 나른함, 황달(피부 또는 눈의 흰자위가 황색을 띠게 됨)등이 나타날 수 있다.]]]></PARAGRAPH>\r\n          <PARAGRAPH tagName="\p\" textIndent="\\" marginLeft="\\""><! [CDATA[⑤ 간질성폐렴 : 기침을 동반하고, 숨이 차고, 호흡곤란, 발열 등이 나타난다.]]></PARAGRAPH>\r\n          <PARAGRAPH tagName="\p\" textIndent="\\" marginLeft="\\""><! [CDATA[3] 5~6회 복용하여도 증상이 좋아지지 않을 경우]]></PARAGRAPH>\r\n</ARTICLE>\r\n      <ARTICLE title="\6. 기타 이 약의 복용시 주의할 사항\">\r\n          <PARAGRAPH tagName="\p\" textIndent="\\" marginLeft="\\""><! [CDATA[1] 정해진 용법·용량을 잘 지킬 것.]]></PARAGRAPH>\r\n          <PARAGRAPH tagName="\p\" textIndent="\\" marginLeft="\\""><! [CDATA[2] 장기간 계속 복용하지 말 것.]]></PARAGRAPH>\r\n          <PARAGRAPH tagName="\p\" textIndent="\\" marginLeft="\\""><! [CDATA[3] 복용시에는 음주하지 말 것.]]></PARAGRAPH>\r\n          <PARAGRAPH tagName="\p\" textIndent="\\" marginLeft="\\""><! [CDATA[4] 복용하는 동안 졸음이 오는 경우가 있으므로 자동차 운전 또는 기계류의 운전 조작을 피할 것.]></PARAGRAPH>\r\n          <PARAGRAPH tagName="\p\" textIndent="\\" marginLeft="\\""><! [CDATA[5] 바르비탈계 약물, 삼환계 항우울제 및 알코올을 투여한 환자는 다량의 아세트아미노펜을 대사시키는 능력이 감소되어 아세트아미노펜의 혈장 반감기를 증가시킬 수 있다.]]></PARAGRAPH>\r\n      <ARTICLE title="\7. 저장상의 주의사항\">\r\n          <PARAGRAPH tagName="\p\" textIndent="\\" marginLeft="\\""><! [CDATA[1] 어린이의 손에 닿지 않는 장소에 보관할 것.]></PARAGRAPH>\r\n          <PARAGRAPH tagName="\p\" textIndent="\\" marginLeft="\\""><! [CDATA[2] 직사광선을 피하고 될 수 있는 한 습기가 적은 서늘한 곳에 보관할 것.]]></PARAGRAPH>\r\n          <PARAGRAPH tagName="\p\" textIndent="\\" marginLeft="\\""><! [CDATA[3] 오용(잘못 사용)을 막고 품질의 보존을 위하여 다른 용기에 바꾸어 넣지 말 것.]></PARAGRAPH>\r\n          </ARTICLE>\r\n</SECTION>\r\n</DOC>,  
"PN_DOC_DATA": null,  
"MAIN_ITEM_INGR": "[M223183]카페인무수물 | [M223211]클로르페니라민말레산염 | [M222724]페닐레프린염산염 | [M223287]펜톡시베린시트르산염 | [M050058]구아이페네신 | [M040353]아세트아미노펜",  
"INGR_NAME": "[M007131]정제수 | [M040410]에탄올 | [M040733]프로필렌글리콜 | [M095147]수크랄로스 | [M095258]레몬엣센스 | [M222565]시트르산나트륨수화물 | [M223090]시트르산수화물 | [M223469]에데트산나트륨수화물 | [M235717]프락토올리고당 | [M254555]오렌지향HK-111219"
```

},

{

```
"ITEM_SEQ": "196800053",  
"ITEM_NAME": "보령구심",  
"ENTP_NAME": "보령제약(주)",  
"ITEM_PERMIT_DATE": "19680801",  
"CNSGN_MANUF": null,  
"ETC_OTC_CODE": "일반의약품",  
"CHART": "흑갈색의 환제로서 특이한 향기와 맛이 있으며, 혀를 마비한다.",  
"BAR_CODE": "8806419008901,8806419008918,8806419008925,8806419008932",  
"MATERIAL_NAME": "총량 : 1환(15밀리그램) 중|성분명 : 사향|분량 : 0.167|단위 : 밀리그램|규격 : 생규|성분정보 : |비고 : ;총량 : 1환(15밀리그램) 중|성분명 : 우황|분량 : 0.5|단위 : 밀리그램|규격 : KP|성분정보 : 결합형 빌리루빈으로서 100마이크로그램|비고 : ;총량 : 1환(15밀리그램) 중|성분명 : 설후|분량 : 0.83|단위 : 밀리그램|규격 : KP|성분정보 : 부포스테로이드로서 48마이크로그램|비고 : ;총량 : 1환(15밀리그램) 중|성분명 : 인삼|분량 : 4.167|단위 : 밀리그램|규격 : KP|성분정보 : |비고 : ;총량 : 1환(15밀리그램) 중|성분명 : 동물담|분량 : 1.33|단위 : 밀리그램|규격 : 별규|성분정보 : |비고 : ;총량 : 1환(15밀리그램) 중|성분명 : 진주|분량 : 1.25|단위 : 밀리그램|규격 : 생규|성분정보 : 칼슘으로서 0.44밀리그램|비고 : ;총량 : 1환(15밀리그램) 중|성분명 : 간장말|분량 : 1|단위 : 밀리그램|규격 : 별첨규격(전과동) |성분정보 : |비고 : ;총량 : 1환(15밀리그램) 중|성분명 : 용뇌|분량 : 0.45|단위 : 밀리그램|규격 : 생규|성분정보 : |비고 : ",  
"EE_DOC_ID": "https://nedrug.mfds.go.kr/pbp/cmn/pdfDownload/196800053/EE",  
"UD_DOC_ID": "https://nedrug.mfds.go.kr/pbp/cmn/pdfDownload/196800053/UD",  
"NB_DOC_ID": "https://nedrug.mfds.go.kr/pbp/cmn/pdfDownload/196800053/NB",  
"INSERT_FILE": "https://nedrug.mfds.go.kr/pbp/cmn/pdfDownload/196800053/II",  
"STORAGE_METHOD": "기밀용기, 실온보관",  
"VALID_TERM": "제조일로부터 36 개월",  
"REEXAM_TARGET": null,  
"REEXAM_DATE": null,  
"PACK_UNIT": "",  
"EDI_CODE": null,  
"DOC_TEXT": "",  
"PERMIT_KIND_NAME": "허가",  
"ENTP_NO": "1689",  
"MAKE_MATERIAL_FLAG": null,  
"NEWDRUG_CLASS_NAME": "",  
"INDUTY_TYPE": "의약품",  
"CANCEL_DATE": "20210521",  
"CANCEL_NAME": "취하",
```

"CHANGE\_DATE": "20110620",  
"NARCOTIC\_KIND\_CODE": **null**,  
"GBN\_NAME": "사용상주의사항변경(부작용포함), 2011-06-20/사용상주의사항변경(부작용포함), 1997-07-10/용법용량변경, 1997-07-10/효능효과변경, 1997-07-10/사용상주의사항변경(부작용포함), 1996-01-01/용법용량변경, 1996-01-01/효능효과변경, 1996-01-01/저장방법 및 유효기간(사용기간)변경, 1985-03-18/저장방법 및 유효기간(사용기간)변경, 1980-04-04/용법용량변경, 1980-04-04/성상변경, 1980-04-04/효능효과변경, 1974-11-25",  
"TOTAL\_CONTENT": "1환(15밀리그램) 중",  
"EE\_DOC\_DATA": "<DOC title=\"효능효과\" type=\"EE\">\r\n<SECTION title=\"\">\r\n<ARTICLE title=\"\">\r\n<PARAGRAPH tagName=\"p\" textIndent=\"0\" marginLeft=\"0\"><! [CDATA[심계항진(가슴이 두근거림), 숨이참, 정신몽롱]]></PARAGRAPH>\r\n</ARTICLE>\r\n</SECTION>\r\n</DOC>",  
"UD\_DOC\_DATA": "<DOC title=\"용법용량\" type=\"UD\">\r\n<SECTION title=\"\">\r\n<ARTICLE title=\"\">\r\n<PARAGRAPH tagName=\"p\" textIndent=\"0\" marginLeft=\"0\"><! [CDATA[성인 1회 2환 1일 3회 아침, 저녁 및 취침전에 복용한다.]]></PARAGRAPH>\r\n</ARTICLE>\r\n</SECTION>\r\n</DOC>",  
"NB\_DOC\_DATA": "<DOC title=\"사용상주의사항\" type=\"NB\">\r\n<SECTION title=\"\">\r\n<ARTICLE title=\"1. 다음 환자에는 신중히 투여할 것.\">\r\n<PARAGRAPH tagName=\"p\" textIndent=\"\" marginLeft=\"\"><! [CDATA[1] 일부 또는 임신하고 있을 가능성이 있는 부인]]></PARAGRAPH>\r\n<PARAGRAPH tagName=\"p\" textIndent=\"\" marginLeft=\"\"><! [CDATA[2] 의사의 치료를 받고 있는 환자]]></PARAGRAPH>\r\n</ARTICLE>\r\n<ARTICLE title=\"2. 부작용\">\r\n<PARAGRAPH tagName=\"p\" textIndent=\"\" marginLeft=\"\"><! [CDATA[이 약을 투여하는 동안 구역, 구토 등이 나타날 수 있으므로 이러한 증상이 심하게 나타날 경우에는 투여를 중지한다.]]></PARAGRAPH>\r\n</ARTICLE>\r\n<ARTICLE title=\"3. 일반적 주의\">\r\n<PARAGRAPH tagName=\"p\" textIndent=\"\" marginLeft=\"\"><! [CDATA[1] 이 약은 극악성분이 함유되어 있으므로 정해진 용법·용량을 잘 지킨다.]]></PARAGRAPH>\r\n<PARAGRAPH tagName=\"p\" textIndent=\"\" marginLeft=\"\"><! [CDATA[2] 수일간 투여하여도 증상의 개선이 없을 경우에는 투여를 중지하고 약사 또는 의사와 상의한다.]]></PARAGRAPH>\r\n</ARTICLE>\r\n<ARTICLE title=\"4. 상호작용\">\r\n<PARAGRAPH tagName=\"p\" textIndent=\"\" marginLeft=\"\"><! [CDATA[다른 강심제와 병용[함께 사용]투여하지 않는다.]]></PARAGRAPH>\r\n</ARTICLE>\r\n<ARTICLE title=\"5. 소아에 대한 투여\">\r\n<PARAGRAPH tagName=\"p\" textIndent=\"\" marginLeft=\"\"><! [CDATA[이 약은 15세 미만의 소아에는 투여하지 않는다.]]></PARAGRAPH>\r\n</ARTICLE>\r\n<ARTICLE title=\"6. 저장상의 주의사항\">\r\n<PARAGRAPH tagName=\"p\" textIndent=\"\" marginLeft=\"\"><! [CDATA[1] 소아의 손이 닿지 않는 곳에 보관한다.]></PARAGRAPH>\r\n<PARAGRAPH tagName=\"p\" textIndent=\"\" marginLeft=\"\"><! [CDATA[2] 직사일광을 피하고 되도록이면 습기가 적은 서늘한 곳에 밀접하여[뚜껑을 꼭 닫아] 보관한다.]></PARAGRAPH>\r\n<PARAGRAPH tagName=\"p\" textIndent=\"\" marginLeft=\"\"><! [CDATA[3] 오용[잘못사용]을 막고 품질의 보존을 위하여 다른 용기에 바꾸어 넣지 않는다.]></PARAGRAPH>\r\n</ARTICLE>\r\n</SECTION>\r\n</DOC>",  
"PN\_DOC\_DATA": **null**,  
"MAIN\_ITEM\_INGR": "[M080020]간장말|[M051366]진주|[M071874]동물담|[M040213]인삼|[M040291]설수|[M040478]우황|[M040253]사향|[M051197]용뇌",  
"INGR\_NAME": "[M040394]약용탄|[M040450]옥수수전분|[M222558]파라옥시벤조산메틸"

},  
{  
    "ITEM\_SEQ": "196800062",  
    "ITEM\_NAME": "페롤씨정",  
    "ENTP\_NAME": "서울약품(주)",  
    "ITEM\_PERMIT\_DATE": "19680506",  
    "CNSGN\_MANUF": **null**,  
    "ETC\_OTC\_CODE": "일반의약품",  
    "CHART": "미황색의 정제",  
    "BAR\_CODE": **null**,  
    "ATERIAL\_NAME": "총량 : 1정(2050밀리그램)중|성분명 : 아스코르빈산|분량 : 500|단위 : 밀리그램|규격 : KP|성분정보 : |비고 : ;총량 : 1정(2050밀리그램)중|성분명 : 판토텐산칼슘|분량 : 10|단위 : 밀리그램|규격 : KP|성분정보 : |비고 : ",  
    "EE\_DOC\_ID": "https://nedrug.mfds.go.kr/pbp/cmn/pdfDownload/196800062/EE",  
    "UD\_DOC\_ID": "https://nedrug.mfds.go.kr/pbp/cmn/pdfDownload/196800062/UD",  
    "NB\_DOC\_ID": "https://nedrug.mfds.go.kr/pbp/cmn/pdfDownload/196800062/NB",  
    "INSERT\_FILE": "",  
    "STORAGE\_METHOD": "기밀용기",  
    "VALID\_TERM": "제조일로부터 36 개월",  
    "REEXAM\_TARGET": **null**,  
    "REEXAM\_DATE": **null**,  
    "PACK\_UNIT": "",  
    "EDI\_CODE": **null**,  
    "DOC\_TEXT": "",  
    "PERMIT\_KIND\_NAME": "허가",  
    "ENTP\_NO": "1429",  
    "MAKE\_MATERIAL\_FLAG": **null**,  
    "NEWDRUG\_CLASS\_NAME": ""

"INDUTY\_TYPE": "의약품",  
"CANCEL\_DATE": "20211001",  
"CANCEL\_NAME": "유효기간만료",  
"CHANGE\_DATE": "19880930",  
"NARCOTIC\_KIND\_CODE": null,  
"GBN\_NAME": "제품명칭변경, 1988-09-30/효능효과변경, 1988-09-30/용법용량변경, 1988-09-30/저장방법 및 유효기간(사용기간)변경, 1988-09-30/사용상주의사항변경(부작용포함), 1988-09-30/효능효과변경, 1987-01-01/용법용량변경, 1987-01-01/사용상주의사항변경(부작용포함), 1987-01-01/효능효과변경, 1979-10-15",  
"TOTAL\_CONTENT": "1정(2050밀리그램)중",  
"EE\_DOC\_DATA": "<DOC title=\"효능효과\" type=\"EE\">\r\n<SECTION title=\"\">\r\n<ARTICLE title=\"\">\r\n<PARAGRAPH tagName=\"p\" textIndent=\"0\" marginLeft=\"0\"><![CDATA[0.기미, 주근깨 및 햅볕.피부병에 의한 색소침착의 완화]]></PARAGRAPH>\r\n<PARAGRAPH tagName=\"p\" textIndent=\"0\" marginLeft=\"0\"><![CDATA[0.잇몸출혈.비출혈예방]]></PARAGRAPH>\r\n<PARAGRAPH tagName=\"p\" textIndent=\"0\" marginLeft=\"0\"><![CDATA[0.피로, 임신.수유기, 병증.병후 및 노년기의 비타민C보급]]></PARAGRAPH>\r\n</ARTICLE>\r\n</SECTION>\r\n</DOC>",  
"UD\_DOC\_DATA": "<DOC title=\"용법용량\" type=\"UD\">\r\n<SECTION title=\"\">\r\n<ARTICLE title=\"\">\r\n<PARAGRAPH tagName=\"p\" textIndent=\"0\" marginLeft=\"0\"><![CDATA[성인 및 8세 이상 어린이 1회 1정, 1일 2회 입안에서]]></PARAGRAPH>\r\n<PARAGRAPH tagName=\"p\" textIndent=\"0\" marginLeft=\"0\"><![CDATA[녹이거나 씹어서 복용한다]]></PARAGRAPH>\r\n</ARTICLE>\r\n</SECTION>\r\n</DOC>",  
"NB\_DOC\_DATA": "<DOC title=\"사용상주의사항\" type=\"NB\">\r\n<SECTION title=\"\">\r\n<ARTICLE title=\"1. 다음 사람은 복용 전에 의사 또는 약사와 상담할 것.\">>\r\n<PARAGRAPH tagName=\"p\" textIndent=\"0\" marginLeft=\"0\"><![CDATA[1] 1세 미만의 유아(비타민 A, D, A·D를 함유하는 제제]]></PARAGRAPH>\r\n<PARAGRAPH tagName=\"p\" textIndent=\"0\" marginLeft=\"0\"><![CDATA[2] 의사의 치료를 받고 있는 사람(비타민 A, D, A·D를 함유하는 제제]]></PARAGRAPH>\r\n</ARTICLE>\r\n<ARTICLE title=\"2. 복용시 다음 사항에 주의할 것.\">>\r\n<PARAGRAPH tagName=\"p\" textIndent=\"0\" marginLeft=\"0\"><![CDATA[1] 정해진 용법, 용량을 지킬 것.]></PARAGRAPH>\r\n<PARAGRAPH tagName=\"p\" textIndent=\"0\" marginLeft=\"0\"><![CDATA[2] 소아에 투여할 경우에는 보호자의 지도 감독하에 복용 시킬 것.]></PARAGRAPH>\r\n<PARAGRAPH tagName=\"p\" textIndent=\"0\" marginLeft=\"0\"><![CDATA[3] 이 약을 임신 초기에 장기간 복용할 경우에는 의사 또는 약사와 상담할 것.]></PARAGRAPH>\r\n<PARAGRAPH tagName=\"p\" textIndent=\"0\" marginLeft=\"0\"><![CDATA[(1일 비타민A로서, 5,000 I.U.를 초과하는 제제]]></PARAGRAPH>\r\n</ARTICLE>\r\n<ARTICLE title=\"3. 복용중 또는 복용 후는 다음 사항에 주의할 것.\">>\r\n<PARAGRAPH tagName=\"p\" textIndent=\"0\" marginLeft=\"0\"><![CDATA[1] 본제의 복용에 의해 구역, 구토, 설사, 가려움증의 증상이 있을 경우에는 복용을 중지]]></PARAGRAPH>\r\n<PARAGRAPH tagName=\"p\" textIndent=\"0\" marginLeft=\"0\"><![CDATA[2] 본제의 복용에 의해 위부불쾌감, 설사, 변비, 발진, 발적 등의 증상이 있을 경우에는 복용을 중지하고 의사 또는 약사와 상담할 것.(비타민E를 함유하는 제제)]></PARAGRAPH>\r\n<PARAGRAPH tagName=\"p\" textIndent=\"0\" marginLeft=\"0\"><![CDATA[3] 본제의 복용에 의해 생기가 예정보다 빨라지거나 양이 점점 많아질 수도 있다.]></PARAGRAPH>\r\n<PARAGRAPH tagName=\"p\" textIndent=\"0\" marginLeft=\"0\"><![CDATA[4] 1개월 정도 복용하여도 증상의 개선이 없을 경우에는 의사 또는 약사와 상담할 것.]></PARAGRAPH>\r\n</ARTICLE>\r\n<ARTICLE title=\"4. 보관 및 취급상의 주의\">>\r\n<PARAGRAPH tagName=\"p\" textIndent=\"0\" marginLeft=\"0\"><![CDATA[1] 어린이의 손에 닿지 않는 곳에 보관할 것.]></PARAGRAPH>\r\n<PARAGRAPH tagName=\"p\" textIndent=\"0\" marginLeft=\"0\"><![CDATA[2] 직사일광을 피하고 될 수 있으면 (습기가 적고) 서늘한 곳에 (밀접하여) 보관할 것.]></PARAGRAPH>\r\n<PARAGRAPH tagName=\"p\" textIndent=\"0\" marginLeft=\"0\"><![CDATA[3] 오용을 피하고, 품질을 보호 유지하기 위해 다른 용기에 넣지 말 것.]></PARAGRAPH>\r\n</ARTICLE>\r\n</SECTION>\r\n</DOC>",  
"PN\_DOC\_DATA": null,  
"MAIN\_ITEM\_INGR": "[M088252]아스코르бин산 | [M240076]판토텐산칼슘",  
"INGR\_NAME": "[M040571]카르복시메칠셀룰로오스나트륨 | [M207642]백당 | [M229011]오렌지미크론 | [M239874]삭카린나트륨 | [M239964]스테아린산마그네슘 | [M240300]황색4호 | [M241582]초산토코페롤",  
},  
{  
 "ITEM\_SEQ": "196800088",  
 "ITEM\_NAME": "방사성요오드화나트륨(131I)액",  
 "ENTP\_NAME": "한국원자력연구원",  
 "ITEM\_PERMIT\_DATE": "19680712",  
 "CNSGN\_MANUF": null,  
 "ETC\_OTC\_CODE": "전문의약품",  
 "CHART": "무색투명한 액이다 ",  
 "BAR\_CODE": "8806724000102,8806724000119,8806724001819,8806724001826,8806724001833,8806724001840,806724001857,8806724001864,8806724001871,8806724001888,8806724001895,8806724001918,8806724001925,806724001932,8806724001949,8806724001956,8806724001963,8806724001970,8806724001987,8806724001994,8

806724002014, 8806724002021, 8806724002038, 8806724002045, 8806724002052, 8806724002069, 8806724002076, 8  
806724002083, 8806724002090, 8806724002113, 8806724002120, 8806724002137, 8806724002144, 8806724002151, 8  
806724002168, 8806724002175, 8806724002182, 8806724002199, 8806724002212, 8806724002229, 8806724002236, 8  
806724002243, 8806724002250, 8806724002267, 8806724002274, 8806724002281, 8806724002298, 8806724002311, 8  
806724002328, 8806724002335, 8806724002342, 8806724002359, 8806724002366, 8806724002373, 8806724002380, 8  
806724002397, 8806724002410, 8806724002427, 8806724002434, 8806724002441, 8806724002458, 8806724002465, 8  
806724002472, 8806724002489, 8806724002496, 8806724002519, 8806724002526, 8806724002533, 8806724002540, 8  
806724002557, 8806724002564, 8806724002571, 8806724002588, 8806724002595, 8806724002618, 8806724002625, 8  
806724002632, 8806724002649, 8806724002656, 8806724002663, 8806724002670, 8806724002687, 8806724002694, 8  
806724002717, 8806724002724, 8806724002731, 8806724002748, 8806724002755, 8806724002762, 8806724002779, 8  
806724002786, 8806724002793, 8806724002816, 8806724002823, 8806724002830, 8806724002847, 8806724002854, 8  
806724002861, 8806724002878, 8806724002885, 8806724002892, 8806724002915, 8806724002922, 8806724002939, 8  
806724002946, 8806724002953, 8806724002960, 8806724002977, 8806724002984, 8806724002991, 8806724003011, 8  
806724003028, 8806724003035, 8806724003042, 8806724003059, 8806724003066, 8806724003073, 8806724003080, 8  
806724003097, 8806724003110, 8806724003127, 8806724003134, 8806724003141, 8806724003158, 8806724003165, 8  
806724003172, 8806724003189, 8806724003196, 8806724003219, 8806724003226, 8806724003233, 8806724003240, 8  
806724003257, 8806724003264, 8806724003271, 8806724003288, 8806724003295, 8806724003318, 8806724003325, 8  
806724003332, 8806724003349, 8806724003356, 8806724003363, 8806724003370, 8806724003387, 8806724003394, 8  
806724003417, 8806724003424, 8806724003431, 8806724003448, 8806724003455, 8806724003462, 8806724003479, 8  
806724003486, 8806724003493, 8806724003516, 8806724003523, 8806724003530, 8806724003547, 8806724003554, 8  
806724003561, 8806724003578, 8806724003585, 8806724003592, 8806724003615, 8806724003622, 8806724003639, 8  
806724003646, 8806724003653, 8806724003660, 8806724003677, 8806724003684, 8806724003691, 8806724003714, 8  
806724003721, 8806724003738, 8806724003745, 8806724003752, 8806724003769, 8806724003776, 8806724003783, 8  
806724003790, 8806724003813, 8806724003820, 8806724003837, 8806724003844, 8806724003851, 8806724003868, 8  
806724003875, 8806724003882, 8806724003899, 8806724003912, 8806724003929, 8806724003936, 8806724003943, 8  
806724003950, 8806724003967, 8806724003974, 8806724003981, 8806724003998, 8806724004018",  
"MATERIAL\_NAME": "총량 : 1밀리리터 중 | 성분명 : 방사성요오드화나트륨(131I)액 | 분량 : 1 | 단위 : 밀리리터 | 규격 : 대한약전3 | 성분정보 : | 비고 : 비 방사능(1밀리큐리/밀리리터)",  
"EE\_DOC\_ID": "https://nedrug.mfds.go.kr/pbp/cmn/pdfDownload/196800088/EE",  
"UD\_DOC\_ID": "https://nedrug.mfds.go.kr/pbp/cmn/pdfDownload/196800088/UD",  
"NB\_DOC\_ID": "https://nedrug.mfds.go.kr/pbp/cmn/pdfDownload/196800088/NB",  
"INSERT\_FILE": "",  
"STORAGE\_METHOD": " ",  
"VALID\_TERM": "제조일로부터 0 개월",  
"REEXAM\_TARGET": null,  
"REEXAM\_DATE": null,  
"PACK\_UNIT": " ",  
"EDI\_CODE": null,  
"DOC\_TEXT": " ",  
"PERMIT\_KIND\_NAME": "허가",  
"ENTP\_NO": "2000",  
"MAKE\_MATERIAL\_FLAG": null,  
"NEWDRUG\_CLASS\_NAME": " ",  
"INDUTY\_TYPE": "의약품",  
"CANCEL\_DATE": "20210308",  
"CANCEL\_NAME": "취하",  
"CHANGE\_DATE": "20200622",  
"NARCOTIC\_KIND\_CODE": null,  
"GBN\_NAME": "사용상주의사항변경(부작용포함), 2020-06-22",  
"TOTAL\_CONTENT": "1밀리리터 중",  
"EE\_DOC\_DATA": "<DOC title=\"효능효과\" type=\"EE\">\r\n<SECTION title=\"\">\r\n<ARTICLE title=\"(내용액제)\">\r\n<PARAGRAPH tagName=\"p\" textIndent=\"\" marginLeft=\"\"><![CDATA[가. 1. 진단용]]></PARAGRAPH>\r\n<PARAGRAPH tagName=\"p\" textIndent=\"\" marginLeft=\"\"><![CDATA[가) 1) <sup>131</sup>I 갑상선 섭취율에 의한 갑상선 기능 검사]]></PARAGRAPH>\r\n<PARAGRAPH tagName=\"p\" textIndent=\"0\" marginLeft=\"1\"><![CDATA[2. 신탄그램에 의한 갑상선 질환의 진단]]></PARAGRAPH>\r\n<PARAGRAPH tagName=\"p\" textIndent=\"0\" marginLeft=\"1\"><![CDATA[3. 신탄그램에 의한 갑상선암 전이소(轉移巢)의 발견]]></PARAGRAPH>\r\n<PARAGRAPH tagName=\"p\" textIndent=\"0\" marginLeft=\"1\"><![CDATA[나. 2. 치료용]]></PARAGRAPH>\r\n<PARAGRAPH tagName=\"p\" textIndent=\"0\" marginLeft=\"1\"><![CDATA[1) 갑상선기능항진증의 치료]]></PARAGRAPH>\r\n<PARAGRAPH tagName=\"p\" textIndent=\"0\" marginLeft=\"1\"><![CDATA[2) 갑상선암 및 전이소(轉移巢)의 치료]]></PARAGRAPH>\r\n<ARTICLE>\r\n<ARTICLE title=\"(캡셀제)\">\r\n<PARAGRAPH tagName=\"p\" textIndent=\"\" marginLeft=\"\"><![CDATA[다. 1. 갑상선 기능 항진증의 치료]]></PARAGRAPH>\r\n<PARAGRAPH tagName=\"p\" textIndent=\"\" marginLeft=\"\"><![CDATA[라. 2. 갑상선암 및 전이소(轉移巢)의 치료]]></PARAGRAPH>\r\n</ARTICLE>\r\n</ARTICLE>\r\n</SECTION>\r\n</DOC>"

"UD\_DOC\_DATA": "<DOC title=\"용법용량\" type=\"UD\">\r\n <SECTION title=\"\">\r\n <ARTICLE title=\"(내용액제)\">\r\n <PARAGRAPH tagName=\"p\" textIndent=\"\" marginLeft=\"\"><![CDATA[가. 1. 진단용]]></PARAGRAPH>\r\n <PARAGRAPH tagName=\"p\" textIndent=\"0\" marginLeft=\"1\"><![CDATA[가. 1) <sup>131</sup>I 갑상선 섭취율의 측정 : 0.185~1.85 MBq(5~50 μCi)을 경구투여]]></PARAGRAPH>\r\n <PARAGRAPH tagName=\"p\" textIndent=\"0\" marginLeft=\"1\"><![CDATA[나) 여하고, 일정시간 후 갑상선부위의 방사능을 측정한다.]]></PARAGRAPH>\r\n <PARAGRAPH tagName=\"p\" textIndent=\"0\" marginLeft=\"1\"><![CDATA[다) 2) 신티그래피 : 0.74~3.7 MBq(20~100 μCi)을 경구투여하고, 일정시간 후 신티그램을 얻는다.]]></PARAGRAPH>\r\n <PARAGRAPH tagName=\"p\" textIndent=\"0\" marginLeft=\"1\"><![CDATA[나. 2. 치료용]]></PARAGRAPH>\r\n <PARAGRAPH tagName=\"p\" textIndent=\"0\" marginLeft=\"1\"><![CDATA[가) 1) 바세도우씨병의 치료 : 투여량은 <sup>131</sup>I 갑상선의 섭취율, 갑상선의 추정 중량, 유효 반감기 등을 근거로 하여, 적절한 용량(기대조사선량 30-70 Gy)을 산정하여 투여한다.]]></PARAGRAPH>\r\n <PARAGRAPH tagName=\"p\" textIndent=\"0\" marginLeft=\"1\"><![CDATA[나) 2) 중독성 결절성 갑상선종의 치료 : 결절의 크기, 기능의 정도, 증상 등에 의해 적절한 용량을 투여한다.]]></PARAGRAPH>\r\n <PARAGRAPH tagName=\"p\" textIndent=\"0\" marginLeft=\"1\"><![CDATA[다) 3) 갑상선암 및 전이소(轉移巢)의 치료 : 1회 1.11-7.4 GBq(30~200 mCi)을 투여하고, 일정한 기간 후 증상 등을 관찰하여 적절한 용량을 재투여한다.]]></PARAGRAPH>\r\n </ARTICLE>\r\n <ARTICLE title=\"(캡셀제)\">\r\n <PARAGRAPH tagName=\"p\" textIndent=\"\" marginLeft=\"\"><![CDATA[다. 1. 바세도우씨병의 치료 : 투여량은 <sup>131</sup>I 갑상선의 섭취율, 갑상선의 추정 중량, 유효 반감기 등을 근거로 하여, 적절한 용량(기대조사선량 30-70 Gy)을 산정하여 투여한다.]]></PARAGRAPH>\r\n <PARAGRAPH tagName=\"p\" textIndent=\"\" marginLeft=\"\"><![CDATA[라. 2. 중독성 결절성 갑상선종의 치료 : 결절의 크기, 기능의 정도, 증상 등에 의해 적절한 용량을 투여한다.]]></PARAGRAPH>\r\n <PARAGRAPH tagName=\"p\" textIndent=\"\" marginLeft=\"\"><![CDATA[마. 3. 갑상선암 및 전이소(轉移巢)의 치료 : 1회 1.11-7.4 GBq(30~200 mCi)을 투여하고, 일정한 기간 후 증상 등을 관찰하여 적절한 용량을 재투여한다.]]></PARAGRAPH>\r\n </ARTICLE>\r\n </SECTION>\r\n</DOC>","NB\_DOC\_DATA": "<DOC title=\"사용상의주의사항\" type=\"NB\">\r\n <SECTION title=\"\">\r\n <ARTICLE title=\"1. 경고\">\r\n <PARAGRAPH tagName=\"p\" textIndent=\"\" marginLeft=\"\"><![CDATA[소아에서는 <sup>131</sup>I의 흡수가 증가하기 때문에 일반적으로 30세 미만의 갑상선기능항진증 환자에는 이 약을 치료목적으로 투여하지 않는다.]]></PARAGRAPH>\r\n <ARTICLE title=\"2. 부작용\">\r\n <PARAGRAPH tagName=\"p\" textIndent=\"\" marginLeft=\"\"><![CDATA[1] 증상 변화 : 중증의 갑상선기능항진증 환자는 일과성 임상증상의 악화 등이 나타날 수 있으므로, 투여 전 또는 후에 항갑상선제 치료를 한다.]]></PARAGRAPH>\r\n <PARAGRAPH tagName=\"p\" textIndent=\"\" marginLeft=\"\"><![CDATA[2] 혈액 : 급성증상으로서 백혈구 감소, 헤모글로빈 감소, 혈소판 감소 등의 혈액 이상이 나타난다.]]></PARAGRAPH>\r\n <PARAGRAPH tagName=\"p\" textIndent=\"\" marginLeft=\"\"><![CDATA[3] 만성 부작용으로서 갑상선암, 백혈병, 유전인자에 대한 영향이 고려되고 있으나 백혈병, 유전인자에 관해서는 현재 통계학적으로 유의성이 보고되어 있지 않다. 그러나 갑상선암에 관해서는 소아에 대한 <sup>131</sup>I 갑상선 치료가 성인의 경우보다 갑상선암의 발생 가능성이 높은 것으로 지적되고 있다.]]></PARAGRAPH>\r\n <PARAGRAPH tagName=\"p\" textIndent=\"\" marginLeft=\"\"><![CDATA[4] 드물게 혈관미주신경반응, 알레르기 반응, 기타(구역, 구토 등)가 나타난다는 보고가 있다.]]></PARAGRAPH>\r\n </ARTICLE>\r\n <ARTICLE title=\"3. 일반적 주의\">\r\n <PARAGRAPH tagName=\"p\" textIndent=\"\" marginLeft=\"\"><![CDATA[1] 진단상의 유익성이 피폭에 의한 불이익을 상회한다고 판단되는 경우에만 투여하고, 투여량은 최소한도로 한다.]]></PARAGRAPH>\r\n <PARAGRAPH tagName=\"p\" textIndent=\"\" marginLeft=\"\"><![CDATA[2] 전리방사선에 노출되면 암 및 유전적 결함이 발생할 가능성이 있다. 핵의학의 진단적 사용 방사능량은 대부분 20 mSv이하로 적으며 부작용은 드물다. 반면에 치료용량의 방사능을 사용하면 암과 돌연변이가 발생할 수 있다. 따라서, 모든 경우방사능 피폭에 의한 유해성이 질병자체로 인한 것보다 적을 때만 사용한다.]]></PARAGRAPH>\r\n <PARAGRAPH tagName=\"p\" textIndent=\"\" marginLeft=\"\"><![CDATA[3] 방광에 대한 방사능 피폭을 줄이기 위하여 촬영전후 수시간 동안은 충분한 수분섭취를 하여 가능한 한 자주 방광을 비우도록 한다.]]></PARAGRAPH>\r\n <PARAGRAPH tagName=\"p\" textIndent=\"\" marginLeft=\"\"><![CDATA[4] 이 약의 사용은 이 약 보다 피폭이 작은 약물이 없는 경우에만 사용한다.]]></PARAGRAPH>\r\n <PARAGRAPH tagName=\"p\" textIndent=\"\" marginLeft=\"\"><![CDATA[5] 치료 후 갑상선기능저하증이 나타나는 일이 많으므로 환자에게 설명해 두는 것이 바람직하다.]]></PARAGRAPH>\r\n <PARAGRAPH tagName=\"p\" textIndent=\"\" marginLeft=\"\"><![CDATA[6] 방사성의약품은 방사성 핵종의 사용 및 취급에 대한 허가가 있는 사람에 의해서만 사용될 수 있다. 방사성의약품의 수령, 보관, 사용, 이동과 폐기 등은 관련법규 또는 규정에 따른다.]]></PARAGRAPH>\r\n <PARAGRAPH tagName=\"p\" textIndent=\"\" marginLeft=\"\"><![CDATA[7] 저나트륨혈증의 심각한 징후가 요오드화나트륨(131I) 치료 이후 갑상선 전절제술을 받은 고령 환자에서 보고되었다. 요오드화나트륨(131I) 치료를 시작할 때 고령, 여성, 티아지드계 이뇨제 및 저나트륨 혈증을 포함한 위험인자를 가지고 있는 환자에게 정기적인 혈청 전해질 측정을 고려할 수 있다.]]></PARAGRAPH>\r\n </ARTICLE>\r\n <ARTICLE title=\"4. 일부 및 수유부에 대한 투여\">\r\n <PARAGRAPH tagName=\"p\" textIndent=\"\" marginLeft=\"\"><![CDATA[1] 일부 또는 임신하고 있을 가능성이 있는 부인 및 수유부에는 원칙적으로 투여하지 않는 것이 바람직하나, 진단 및 치료상의 유익성이 피폭에 의한 불이익을 상회한다고 판단되는 경우에만 투여한다.]]></PARAGRAPH>\r\n <PARAGRAPH tagName=\"p\" textIndent=\"\" marginLeft=\"\"><![CDATA[2] 수유부에 투여할 경우에는 수유를 중단한다.]]></PARAGRAPH>\r\n </ARTICLE>\r\n <ARTICLE title=\"5. 소아에 대한 투여\">\r\n <PARAGRAPH tagName=\"p\" textIndent=\"\" marginLeft=\"\"><![CDATA[1] 소아 등에 대한 안전성이 확립되어 있지 않다. (현재까지 충분한 임상성적이 확립되어 있지 않다.)]></PARAGRAPH>\r\n <PARAGRAPH tagName=\"p\" textIndent=\"\" marginLeft=\"\"><![CDATA[2] 피폭에 의한 불이익이 진단상의 유익성을 상회한다고 판단되는 경우에도 소아에는 투여하지 않는 것이 바람직하다.]]></PARAGRAPH>\r\n </ARTICLE>\r\n <ARTICLE title=\"6. 고령자에 대한 투여\">\r\n <PARAGRAPH tagName=\"p\" textIndent=\"\" marginLeft=\"\"><![CDATA[1] 고령자에게는 투여량은 적어도 1/2~1/3으로 감소하는 경향이 있다.]></PARAGRAPH>\r\n <PARAGRAPH tagName=\"p\" textIndent=\"\" marginLeft=\"\"><![CDATA[2] 고령자에게는 혈관미주신경반응, 알레르기 반응, 기타(구역, 구토 등)가 나타난다는 보고가 있다.]></PARAGRAPH>\r\n <PARAGRAPH tagName=\"p\" textIndent=\"\" marginLeft=\"\"><![CDATA[3] 고령자에게는 갑상선기능저하증이 나타나는 일이 많으므로 환자에게 설명해 두는 것이 바람직하다.]></PARAGRAPH>\r\n <PARAGRAPH tagName=\"p\" textIndent=\"\" marginLeft=\"\"><![CDATA[4] 고령자에게는 방사성의약품은 방사성 핵종의 사용 및 취급에 대한 허가가 있는 사람에 의해서만 사용될 수 있다. 방사성의약품의 수령, 보관, 사용, 이동과 폐기 등은 관련법규 또는 규정에 따른다.]></PARAGRAPH>\r\n <PARAGRAPH tagName=\"p\" textIndent=\"\" marginLeft=\"\"><![CDATA[5] 고령자에게는 저나트륨혈증의 심각한 징후가 요오드화나트륨(131I) 치료 이후 갑상선 전절제술을 받은 고령 환자에서 보고되었다. 요오드화나트륨(131I) 치료를 시작할 때 고령, 여성, 티아지드계 이뇨제 및 저나트륨 혈증을 포함한 위험인자를 가지고 있는 환자에게 정기적인 혈청 전해질 측정을 고려할 수 있다.]></PARAGRAPH>\r\n <PARAGRAPH tagName=\"p\" textIndent=\"\" marginLeft=\"\"><![CDATA[6] 고령자에게는 수유를 중단한다.]></PARAGRAPH>\r\n </ARTICLE>\r\n </SECTION>\r\n</DOC>"}

[CDATA[일반적으로 고령자는 생리기능이 저하되어 있으므로, 환자의 상태를 충분히 관찰하여 신중히 투여한다.]]>

</PARAGRAPH>\r\n </ARTICLE>\r\n <ARTICLE title=\"7. 적용상의 주의\">\r\n <PARAGRAPH tagName=\"p\" textIndent=\"\" marginLeft=\"\"><! [CDATA[1] 전처리 : 요오드함량이 많은 약물(요오드 조영제, 루골액, 요오드팅크 등) 및 음식물(다시마, 미역 등), 갑상선 호르몬, 항갑상선제는 치료 또는 검사에 영향을 줄 수 있으므로, 진단 시에는 투여 전 최소 1주일동안, 치료시에는 전후 3일~1주일동안 금지한다.]></PARAGRAPH>\r\n <PARAGRAPH tagName=\"p\" textIndent=\"\" marginLeft=\"\"><! [CDATA[2] 투여 후: 방사성의약품(<sup>131</sup>I)을 투여 받은 환자의 퇴원, 귀가에 대한 방사능량과 선량율은 투여량 또는 체내잔류방사능량 500 MBq(13.5 mCi)이다. 환자의 체표면으로부터 1 m 시점에서 1 cm 선량당 량비율은 30 µSv/hr이다. ICRP Publication 25의 163-168항을 참조한다.]></PARAGRAPH>\r\n </ARTICLE>\r\n </SECTION>\r\n</DOC>,

"PN\_DOC\_DATA": null,

"MAIN\_ITEM\_INGR": "[M222550]방사성요오드화나트륨(131I)액",

"INGR\_NAME": "[M040426]염화나트륨 | [M040563]치오황산나트륨"

},

{

"ITEM\_SEQ": "196900021",

"ITEM\_NAME": "홀신포르데정(그리세오플빈정)",

"ENTP\_NAME": "서울약품공업(주)",

"ITEM\_PERMIT\_DATE": "19690212",

"CNSGN\_MANUF": null,

"ETC\_OTC\_CODE": "전문의약품",

"CHART": "백색 단형 정제",

"BAR\_CODE": null,

"MATERIAL\_NAME": "총량 : 1정중|성분명 : 그리세오플빈|분량 : 125|단위 : 밀리그램|규격 : 항기|성분정보 : |비고 :",

"EE\_DOC\_ID": "https://nedrug.mfds.go.kr/pbp/cmn/pdfDownload/196900021/EE",

"UD\_DOC\_ID": "https://nedrug.mfds.go.kr/pbp/cmn/pdfDownload/196900021/UD",

"NB\_DOC\_ID": "https://nedrug.mfds.go.kr/pbp/cmn/pdfDownload/196900021/NB",

"INSERT\_FILE": "",

"STORAGE\_METHOD": "기밀용기에 저장하며, 유효기간은 24개월이다.",

"VALID\_TERM": "제조일로부터 24 개월",

"REEXAM\_TARGET": null,

"REEXAM\_DATE": null,

"PACK\_UNIT": "",

"EDI\_CODE": null,

"DOC\_TEXT": "",

"PERMIT\_KIND\_NAME": "허가",

"ENTP\_NO": "1288",

"MAKE\_MATERIAL\_FLAG": null,

"NEWDRUG\_CLASS\_NAME": "",

"INDUTY\_TYPE": "의약품",

"CANCEL\_DATE": null,

"CANCEL\_NAME": "정상",

"CHANGE\_DATE": "19960325",

"NARCOTIC\_KIND\_CODE": null,

"GBN\_NAME": "용법용량변경, 1996-03-25/사용상주의사항변경(부작용포함), 1996-03-25",

"TOTAL\_CONTENT": "1정중",

"EE\_DOC\_DATA": "<DOC title=\"효능효과\" type=\"EE\">\r\n <SECTION title=\"\">\r\n <ARTICLE title=\"○ 유효균종\">\r\n <PARAGRAPH tagName=\"p\" textIndent=\"\" marginLeft=\"\"><! [CDATA[진균류(버섯 곰팡이)]]></PARAGRAPH>\r\n </ARTICLE>\r\n <ARTICLE title=\"○ 적응증\">\r\n <PARAGRAPH tagName=\"p\" textIndent=\"\" marginLeft=\"\"><! [CDATA[피부, 모발, 손톱, 발톱의 백선감염증(체부백선, 두부백선, 고부백선, 고백선, 모창)]]></PARAGRAPH>\r\n </ARTICLE>\r\n </SECTION>\r\n</DOC>",

"UD\_DOC\_DATA": "<DOC title=\"용법용량\" type=\"UD\">\r\n <SECTION title=\"\">\r\n <ARTICLE title=\"\">\r\n <PARAGRAPH tagName=\"p\" textIndent=\"-1\" marginLeft=\"1\"><! [CDATA[○ 성인 : 그리세오플빈으로서 1일 250~500mg(역가)을 1~수회 분할하여 경구투여한다. 증상에 따라 최초 1000mg(역가)을 투여하고 효과가 있으면 250~500mg(역가)으로 감량한다.]]></PARAGRAPH>\r\n <PARAGRAPH tagName=\"p\" textIndent=\"-1\" marginLeft=\"1\"><! [CDATA[단 증상에 따라 적절히 증감한다.]]></PARAGRAPH>\r\n <PARAGRAPH tagName=\"p\" textIndent=\"-1\" marginLeft=\"1\"><! [CDATA[○ 소아 : 1일 체중 Kg당 10mg을 투여한다.]]></PARAGRAPH>\r\n </ARTICLE>\r\n </SECTION>\r\n</DOC>",

"NB\_DOC\_DATA": "<DOC title=\"사용상주의사항\" type=\"NB\">\r\n <SECTION title=\"\">\r\n <ARTICLE title=\"1. 다음 환자에는 투여하지 말 것.\">\r\n <PARAGRAPH tagName=\"p\" textIndent=\"\" marginLeft=\"\"><! [CDATA[1] 포르파린증 환자]]></PARAGRAPH>\r\n <PARAGRAPH tagName=\"p\" textIndent=\"\" marginLeft=\"\"><! [CDATA[2] 간장애(간세포부전) 환자]]></PARAGRAPH>\r\n <PARAGRAPH tagName=\"p\" textIndent=\"\" marginLeft=\"\"><! [CDATA[3] 이 약에 과민증의 병력이 있는 환자]]></PARAGRAPH>\r\n </ARTICLE>\r\n </SECTION>\r\n</DOC>",

푸스(LE) 환자]]></PARAGRAPH>\r\n <PARAGRAPH tagName=\\"p\\" textIndent=\\"\\\" marginLeft=\\"\\\"><! [CDATA[5] 다형 삼출성 홍반 환자]]></PARAGRAPH>\r\n <PARAGRAPH tagName=\\"p\\" textIndent=\\"\\\" marginLeft=\\"\\\"><! [CDATA[6] 표피괴사 환자]]></PARAGRAPH>\r\n <PARAGRAPH tagName=\\"p\\" textIndent=\\"\\\" marginLeft=\\"\\\"><! [CDATA[7] 일부 또는 임신하고 있을 가능성이 있는 부인]]></PARAGRAPH>\r\n </ARTICLE>\r\n <ARTICLE title=\\"2. 부작용\\\">\r\n <PARAGRAPH tagName=\\"p\\" textIndent=\\"\\\" marginLeft=\\"\\\"><! [CDATA[1] 과민증 : 과민증 드물게 혈관신경성 부종, 광감수성이 나타날 수 있으므로 이러한 경우에는 투여를 중지한다.]]></PARAGRAPH>\r\n <PARAGRAPH tagName=\\"p\\" textIndent=\\"\\\" marginLeft=\\"\\\"><! [CDATA[2] 피부 : 드물게 리엘증후군(중독성표피괴사증), 때때로 발진, 홍반, 전신성홍반성루푸스(SLE), 다형삼출성홍반, 표피괴사, 두드러기, 박탈성피부염, 색소침착 등의 증상이 일어날 수 있으므로 충분히 관찰하고 이상이 인정되는 경우에는 투여를 중지하는 등 적절한 처치를 한다.]]></PARAGRAPH>\r\n <PARAGRAPH tagName=\\"p\\" textIndent=\\"\\\" marginLeft=\\"\\\"><! [CDATA[3] 전신성홍반성루푸스(SLE) 양 증상 : 드물게 SLE양 증상(발열, 홍반, 근육통, 관절통, 림프절, 옹증 등)이 나타날 수 있다.]]></PARAGRAPH>\r\n <PARAGRAPH tagName=\\"p\\" textIndent=\\"\\\" marginLeft=\\"\\\"><! [CDATA[4] 혈액 : 때때로 백혈구감소, 과립구감소, 백혈구증가 등이 나타날 수 있다.]]></PARAGRAPH>\r\n <PARAGRAPH tagName=\\"p\\" textIndent=\\"\\\" marginLeft=\\"\\\"><! [CDATA[5] 간장 : 때때로 GOT의 증가, BSP 배설지연 등이 나타날 수 있다.]]></PARAGRAPH>\r\n <PARAGRAPH tagName=\\"p\\" textIndent=\\"\\\" marginLeft=\\"\\\"><! [CDATA[6] 소화기 : 때때로 식욕부진, 구역, 위장장애, 아구창, 구토, 설사, 상복부불쾌감 드물게 미각이상, 설통, 구갈, 위장관출혈 등이 나타날 수 있다.]]></PARAGRAPH>\r\n <PARAGRAPH tagName=\\"p\\" textIndent=\\"\\\" marginLeft=\\"\\\"><! [CDATA[7] 정신신경계 : 때때로 현기, 두통, 두종, 졸음, 불면, 피로 드물게 이명, 정신착란, 우울상태, 시력장애, 말초신경염 등이 나타날 수 있으며 장기투여시 손과 발의 지각이상이 일어날 수 있다.]]></PARAGRAPH>\r\n <PARAGRAPH tagName=\\"p\\" textIndent=\\"\\\" marginLeft=\\"\\\"><! [CDATA[8] 신장 : 때때로 단백뇨, 신증 등이 나타날 수 있다.]]></PARAGRAPH>\r\n <PARAGRAPH tagName=\\"p\\" textIndent=\\"\\\" marginLeft=\\"\\\"><! [CDATA[9] 대사이상 : 드물게 포르피린증이 나타날 수 있다.]></PARAGRAPH>\r\n <PARAGRAPH tagName=\\"p\\" textIndent=\\"\\\" marginLeft=\\"\\\"><! [CDATA[10] 기타 : 때때로 권태감, 발열, 관절통, 드물게 여성형유방, 월경이상이 나타날 수 있다.]]></PARAGRAPH>\r\n </ARTICLE>\r\n <ARTICLE title=\\"3. 일반적 주의\\\">\r\n <PARAGRAPH tagName=\\"p\\" textIndent=\\"\\\" marginLeft=\\"\\\"><! [CDATA[1] 예방적 용법]]></PARAGRAPH>\r\n <PARAGRAPH tagName=\\"p\\" textIndent=\\"\\\" marginLeft=\\"\\\"><! [CDATA[곰팡이 감염의 예방에 대한 이 약의 안전성과 유효성은 아직 확립되어 있지 않다.]]></PARAGRAPH>\r\n <PARAGRAPH tagName=\\"p\\" textIndent=\\"\\\" marginLeft=\\"\\\"><! [CDATA[2] 동물 독성]]></PARAGRAPH>\r\n <PARAGRAPH tagName=\\"p\\" textIndent=\\"0\\\" marginLeft=\\"2\\\"><! [CDATA[사료에 이 약을 0.5-2.5%의 농도로 넣어 정기적으로 쥐에 투여하였을 때 여러 종류의 쥐에서 간종양이 생겼으며 특히 수컷들에서 현저하게 나타났다. 쥐에서 간괴사, 간염이 보고되어 있다. 이 약을 아주 미세한 입자로 투여하였을 때 효력이 촉진되는 결과를 얻었다. 출생후 최초 3주 동안 비교적 적은 양을 주1회 피하주사하였을 때 간암이 생겼다는 보고가 있으며 다른 동물에 대한 실험에서는 종양발생의 증거를 얻지 못하였다. 아급성 독성 시험에서는 경구투여하였을 때 쥐에서 간세포 괴사를 야기시켰으나, 다른 동물에서는 볼 수 없었다.]]></PARAGRAPH>\r\n <PARAGRAPH tagName=\\"p\\" textIndent=\\"0\\\" marginLeft=\\"2\\\"><! [CDATA[이 약을 투여한 실험동물에서 포르피린 대사장애가 나타났다.]]></PARAGRAPH>\r\n <PARAGRAPH tagName=\\"p\\" textIndent=\\"0\\\" marginLeft=\\"2\\\"><! [CDATA[이 약은 동물실험에서 유사분열시 콜치신양 효과를 나타내고 피부종양 유도시 메틸콜란트린과 함께 공동 발암성을 나타낸다는 보고가 있다.]]></PARAGRAPH>\r\n <PARAGRAPH tagName=\\"p\\" textIndent=\\"\\\" marginLeft=\\"\\\"><! [CDATA[3] 생식에 대한 연구]]></PARAGRAPH>\r\n <PARAGRAPH tagName=\\"p\\" textIndent=\\"0\\\" marginLeft=\\"2\\\"><! [CDATA[임신한 쥐에 경구투여시 태자독성과 기형발생의 보고가 있다. 동물 생식 실험에 대하여는 계속 연구중이며 쥐에서 정자발생의 억제가 있었다는 보고가 있으며 세포내 유전물질에 해를 입힐 수 있다. 특히 남자의 경우에는 정자에 영향을 주므로 복용후 6개월간 피임해야 한다.]]></PARAGRAPH>\r\n <PARAGRAPH tagName=\\"p\\" textIndent=\\"\\\" marginLeft=\\"\\\"><! [CDATA[4] 이 약은 피부, 손톱, 모발의 피부사상균에 의한 백선, 황선, 와상선의 국소요법이 부적절하거나 효과가 없는 경우에 투여를 고려할 것. 또한 예방적으로는 투여하지 말 것.]]></PARAGRAPH>\r\n <PARAGRAPH tagName=\\"p\\" textIndent=\\"\\\" marginLeft=\\"\\\"><! [CDATA[5] 장기투여시는 정기적으로 간기능, 신기능, 혈액 등의 검사를 하는 것이 바람직하다.]]></PARAGRAPH>\r\n <PARAGRAPH tagName=\\"p\\" textIndent=\\"\\\" marginLeft=\\"\\\"><! [CDATA[6] 이 약 투여중 점차 탈락되어 가는 피부사상균이 부착되어 있는 캐라틴을 처리하기 위하여 적당한 국소요법의 병용이 필요하다.]]></PARAGRAPH>\r\n <PARAGRAPH tagName=\\"p\\" textIndent=\\"\\\" marginLeft=\\"\\\"><! [CDATA[7] 졸음, 집중력 저하 등이 나타날 수 있으므로 이 약을 투여중인 환자는 자동차의 운전 등 위험을 수반한 기계조작에 종사하지 않도록 한다.]]></PARAGRAPH>\r\n </ARTICLE>\r\n <ARTICLE title=\\"4. 상호작용\\\">\r\n <PARAGRAPH tagName=\\"p\\" textIndent=\\"\\\" marginLeft=\\"\\\"><! [CDATA[1] 이 약은 알코올의 작용을 증강하고 또 쿠마린계(와르파린계) 항응혈제의 작용을 약화하므로 이들과 병용투여시 용량에 주의한다.]]></PARAGRAPH>\r\n <PARAGRAPH tagName=\\"p\\" textIndent=\\"\\\" marginLeft=\\"\\\"><! [CDATA[2] 바르비탈산 유도체와의 병용투여시 이 약의 작용이 저하되므로 용량에 주의한다.]]></PARAGRAPH>\r\n <PARAGRAPH tagName=\\"p\\" textIndent=\\"\\\" marginLeft=\\"\\\"><! [CDATA[3] 경구용 황체·난포호르몬과의 병용투여시 그 작용을 감소시킨다는 보고가 있다.]]></PARAGRAPH>\r\n </ARTICLE>\r\n <ARTICLE title=\\"5. 일부에 대한 투여\\\">\r\n <PARAGRAPH tagName=\\"p\\" textIndent=\\"\\\" marginLeft=\\"\\\"><! [CDATA[유산, 기형아 출산의 임상예가 보고되고 동물실험(랫트)에서도 최기형작용이 보고되고 있으므로 일부 또는 임신하고 있을 가능성이 있는 부인에는 투여하지 말 것.]]></PARAGRAPH>\r\n </ARTICLE>\r\n <ARTICLE title=\\"6. 수유부에 대한 투여\\\">\r\n <PARAGRAPH tagName=\\"p\\" textIndent=\\"\\\" marginLeft=\\"\\\"><! [CDATA[모유로의 이행은 보고되어 있지 않으나 수유중의 어린이에 대한 안전성은 확립되어 있지 않으므로 이 약 투여 중에는 수유를 피할 것.]]></PARAGRAPH>\r\n </ARTICLE>\r\n <ARTICLE title=\\"7. 기타\\\">\r\n <PARAGRAPH tagName=\\"p\\" textIndent=\\"\\\" marginLeft=\\"\\\"><! [CDATA[마우스에서 실시한 장기대량 경구투여(임상용량의 약 75-375배) 후, 특히 수컷에서 간종양 발생증가가 인정되었다는 보고가 있다. 또한 뱃트에서 실시한 장기 대량 경구투여(임상용량의 약 10-100배) 후, 갑상성 종양 발생증가가 인정되었다는 보고가 있다.]]></PARAGRAPH>\r\n <PARAGRAPH tagName=\\"p\\" textIndent=\\"\\\" marginLeft=\\"\\\"><! [CDATA[2] 고용량의

동물실험(마우스)에서 이 약이 난모세포의 감수분열을 자zn시킨다는 보고가 있으며, 포유류의 배양세포를 이용한 *in vitro* 실험에서 이 약이 염색체의 이상분리를 유발한다는 보고가 있으므로 이 약 투여 중의 환자는 피임을 할 것. 또한 적어도 투여중지 후 여성은 1개월, 남성은 6개월간 피임할 것.]></PARAGRAPH>\r\n </ARTICLE>\r\n <SECTION>\r\n </DOC>,

"PN\_DOC\_DATA": null,

"MAIN\_ITEM\_INGR": "[M020004]그리세오플빈",

"INGR\_NAME": "[M040085]덱스트린|[M040450]옥수수전분|[M040484]유당|[M239964]스테아린산마그네슘"

},

{

"ITEM\_SEQ": "196900027",

"ITEM\_NAME": "비타민케이1주사액(피토나디온주사액)",

"ENTP\_NAME": "대한약품공업(주)",

"ITEM\_PERMIT\_DATE": "19690311",

"CNSGN\_MANUF": null,

"ETC\_OTC\_CODE": "전문의약품",

"CHART": "담황색 투명한 액이 들어있는 갈색앰플",

"BAR\_CODE": "8806451016803,8806451016810,8806451016827,8806451016834,8806451016858",

"MATERIAL\_NAME": "총량 : |성분명 : 피토나디온(비타민케이)|분량 : 10|단위 : 밀리그램|규격 : USP|성분정보 : |비고 :

:

"EE\_DOC\_ID": "https://nedrug.mfds.go.kr/pbp/cmn/pdfDownload/196900027/EE",

"UD\_DOC\_ID": "https://nedrug.mfds.go.kr/pbp/cmn/pdfDownload/196900027/UD",

"NB\_DOC\_ID": "https://nedrug.mfds.go.kr/pbp/cmn/pdfDownload/196900027/NB",

"INSERT\_FILE": "",

"STORAGE\_METHOD": "밀봉용기, 차광보존",

"VALID\_TERM": "제조일로부터 36 개월",

"REEXAM\_TARGET": null,

"REEXAM\_DATE": null,

"PACK\_UNIT": "",

"EDI\_CODE": "645101681",

"DOC\_TEXT": "",

"PERMIT\_KIND\_NAME": "신고",

"ENTP\_NO": "1303",

"MAKE\_MATERIAL\_FLAG": null,

"NEWDRUG\_CLASS\_NAME": "",

"INDUTY\_TYPE": "의약품",

"CANCEL\_DATE": null,

"CANCEL\_NAME": "정상",

"CHANGE\_DATE": "20130925",

"NARCOTIC\_KIND\_CODE": null,

"GBN\_NAME": "성상변경, 2013-09-25/사용상주의사항변경(부작용포함), 2006-02-05/용법용량변경, 2006-02-05/효능효과변경, 2006-02-05/저장방법 및 유효기간(사용기간)변경, 2000-07-24/성상변경, 2000-07-24/사용상주의사항변경(부작용포함), 1994-01-15/저장방법 및 유효기간(사용기간)변경, 1986-01-08/사용상주의사항변경(부작용포함), 1979-03-16/저장방법 및 유효기간(사용기간)변경, 1979-03-16/용법용량변경, 1979-03-16/효능효과변경, 1979-03-16/저장방법 및 유효기간(사용기간)변경, 1969-03-11/성상변경, 1969-03-11",

"TOTAL\_CONTENT": null,

"EE\_DOC\_DATA": "<DOC title=\"효능효과\" type=\"EE\">\r\n <SECTION title=\"\">\r\n <ARTICLE title=\"1. 신생아 출혈성질환의 예방과 치료\">\r\n <ARTICLE title=\"2. 급성 또는 경구투여가 어려운 경우의 비타민 K 결핍 또는 비타민 K의 활성이상으로 인한 다음의 혈액응고질환\">\r\n <PARAGRAPH tagName=\"p\"\r\n textIndent=\"-1\"\r\n marginLeft=\"2\"><![CDATA[1] 쿠마린(coumarin) 유도체에 의한 항응고제 유도성 프로트롬빈 결핍증]]></PARAGRAPH>\r\n <PARAGRAPH tagName=\"p\"\r\n textIndent=\"-1\"\r\n marginLeft=\"1\"><![CDATA[2] 항생제, 살리실산 제제 등에 의하여 2차적으로 발생되는 저프로트롬빈혈증]]></PARAGRAPH>\r\n </ARTICLE>\r\n <ARTICLE title=\"3. 비타민 K의 합성 또는 흡수제한으로 인하여 2차적으로 발생되는 저프로트롬빈혈증\">\r\n </SECTION>\r\n </DOC>",

"UD\_DOC\_DATA": "<DOC title=\"용법용량\" type=\"UD\">\r\n <SECTION title=\"\">\r\n <ARTICLE title=\"1. 신생아 출혈성질환의 예방\">\r\n <PARAGRAPH tagName=\"p\"\r\n textIndent=\"\"\"\r\n marginLeft=\"\"\"><![CDATA[출생 1시간 이내에 피토나디온으로서 0.5~1 mg을 단회 근육주사 한다.]]></PARAGRAPH>\r\n </ARTICLE>\r\n <ARTICLE title=\"2. 신생아 출혈성질환의 치료\">\r\n <PARAGRAPH tagName=\"p\"\r\n textIndent=\"\"\"\r\n marginLeft=\"\"\"><![CDATA[이 약으로서 1 mg을 근육 또는 피하주사 한다. 모체가 항응고제를 투여하는 경우에는 고용량이 요구될 수 있다.]]></PARAGRAPH>\r\n </ARTICLE>\r\n <ARTICLE title=\"3. 항응고제 유도성 프로트롬빈 결핍증\">\r\n <PARAGRAPH tagName=\"p\"\r\n textIndent=\"0\"\r\n marginLeft=\"1\"><![CDATA[성인 : 초회 이 약으로서 2.5~10 mg 또는 최대 25 mg까지 투여, 드물게 50 mg이 사용되는 경우도 있다. 필요 시, 6~8시간 이후 반복 투여할 수 있다.]]></PARAGRAPH>\r\n <PARAGRAPH tagName=\"p\"\r\n textIndent=\"0\"><![CDATA[○ 소아/영아 : 초회 이 약으로서 2.5~10 mg (영아 : 1~2 mg)을 근육 또는 피하주사, 필요 시, 6~8시간 이후 반복 투여할 수 있다.]]></PARAGRAPH>\r\n </ARTICLE>\r\n <ARTICLE title=\"4. 다른 원인으로 인한 저프로트롬빈혈증\">\r\n <PARAGRAPH tagName=\"p\"\r\n textIndent=\"0\"\r\n marginLeft=\"1\"><![CDATA[

[CDATA[성인 : 이 약으로서 2.5~25 mg, 최대 50 mg까지 투여할 수 있다.]]></PARAGRAPH>\r\n</ARTICLE>\r\n</SECTION>\r\n</DOC>,

"NB\_DOC\_DATA": "<DOC title=\"사용상의주의사항\" type=\"NB\">\r\n<SECTION title=\"\">\r\n<ARTICLE title=\"1. 경고\">\r\n<PARAGRAPH tagName=\"p\" textIndent=\"\" marginLeft=\"\"><![CDATA[1] 치명적인 반응을 포함한 중대반응이 이 약을 희석사용하거나 급속한 주입을 하지 않았음에도 불구하고 정맥주사 동안 또는 직후에 발생되었으며 근육주사시 또한 보고되었다. 전형적으로 이러한 반응은 과민증, 속, 심장 그리고/또는 호흡정지와 같은 아나필락시와 유사하다. 이 약을 처음 투여 받을 때 일부환자에서 중대반응이 나타났다. 따라서 피하투여를 실시하기에 부적절하거나 피하투여에 따른 중대한 위험성이 내재된 경우에 한하여 정맥 또는 근육주사를 실시해야 한다(주사제에 함함).]]></PARAGRAPH>\r\n<PARAGRAPH tagName=\"p\" textIndent=\"\" marginLeft=\"\"><![CDATA[2] 앰플 주사제는 용기절단 시, 유리파편이 혼입되어 이상반응을 초래할 수 있으므로 사용 시, 유리파편 혼입이 최소화될 수 있도록 신중하게 절단, 사용하되 특히 어린이, 노약자에 사용 시는 각별히 주의한다(주사제에 함함).]]></PARAGRAPH>\r\n</ARTICLE>\r\n<ARTICLE title=\"2. 다음 환자에는 투여하지 말 것.\">\r\n<PARAGRAPH tagName=\"p\" textIndent=\"\" marginLeft=\"\"><![CDATA[1] 이 약 및 이약에 포함된 구성성분에의 과민반응 환자]]></PARAGRAPH>\r\n<PARAGRAPH tagName=\"p\" textIndent=\"\" marginLeft=\"\"><![CDATA[2] 간세포 손상으로 인한 저프로트롬빈혈증 환자]]></PARAGRAPH>\r\n<PARAGRAPH tagName=\"p\" textIndent=\"\" marginLeft=\"\"><![CDATA[3] 담즙분비정지 환자]]></PARAGRAPH>\r\n</ARTICLE>\r\n<ARTICLE title=\"3. 다음 환자에는 신중히 투여할 것.\">\r\n<PARAGRAPH tagName=\"p\" textIndent=\"\" marginLeft=\"\"><![CDATA[1] 본인 또는 부모·형제가 기관지천식, 발진, 두드러기 등의 병력을 가지고 있는 환자]]></PARAGRAPH>\r\n<PARAGRAPH tagName=\"p\" textIndent=\"\" marginLeft=\"\"><![CDATA[2] 약물과민반응의 병력이 있는 환자]]></PARAGRAPH>\r\n<PARAGRAPH tagName=\"p\" textIndent=\"\" marginLeft=\"\"><![CDATA[3] 간질환 환자]]></PARAGRAPH>\r\n<PARAGRAPH tagName=\"p\" textIndent=\"\" marginLeft=\"\"><![CDATA[4] 신생아(특히, 미숙아)]></PARAGRAPH>\r\n<PARAGRAPH tagName=\"p\" textIndent=\"\" marginLeft=\"\"><![CDATA[5] 임신말기의 여성]]></PARAGRAPH>\r\n<PARAGRAPH tagName=\"p\" textIndent=\"\" marginLeft=\"\"><![CDATA[6] 고용량의 지속사용(고빌리루빈혈증이 나타날 수 있다.)]]></PARAGRAPH>\r\n</ARTICLE>\r\n<ARTICLE title=\"4. 이상반응\">\r\n<PARAGRAPH tagName=\"p\" textIndent=\"\" marginLeft=\"\"><![CDATA[1] 일시적인 흥조감, 미각변화, 어지러움, 빈맥, 발한, 단기간의 저혈압, 호흡곤란, 청색증, 흉부압박감, 급성말초혈관부전증이 나타날 수 있다.]></PARAGRAPH>\r\n<PARAGRAPH tagName=\"p\" textIndent=\"\" marginLeft=\"\"><![CDATA[2] 기관지경련, 속, 심장 그리고/또는 호흡정지가 나타날 수 있다.]></PARAGRAPH>\r\n<PARAGRAPH tagName=\"p\" textIndent=\"\" marginLeft=\"\"><![CDATA[3] 발진, 두드러기, 또는 아나필락시양 과민반응을 일으킬 수 있다.]></PARAGRAPH>\r\n<PARAGRAPH tagName=\"p\" textIndent=\"\" marginLeft=\"\"><![CDATA[4] 주사부위의 통통, 부종, 압통, 지연성 경결, 발적, 종창, 발진양의 피부염이 발생될 수 있으며 보통 반복투여 후, 때때로 흥반성, 경화성 플라크가 형성되며 드물게 장기투여 시, 피부경화성 병변으로 악화될 수 있다.]></PARAGRAPH>\r\n<PARAGRAPH tagName=\"p\" textIndent=\"\" marginLeft=\"\"><![CDATA[5] 신생아 특히, 미숙아에게 출생 후, 처음 수일 동안 이 약을 과량 투여할 경우 드물게 고빌리루빈혈증, 종종 용혈성빈혈, 혈색소뇨증, 핵황달 및 대뇌손상으로 사망에 이를 수 있다.]></PARAGRAPH>\r\n<PARAGRAPH tagName=\"p\" textIndent=\"\" marginLeft=\"\"><![CDATA[6] 정맥 또는 근육주사 후의 사망 사례가 있었다.]></PARAGRAPH>\r\n</ARTICLE>\r\n<ARTICLE title=\"5. 일반적 주의\">\r\n<PARAGRAPH tagName=\"p\" textIndent=\"\" marginLeft=\"\"><![CDATA[1] 이 약은 경구용 비타민 K제 투여가 어려운 경우에 한하여 사용한다(주사제에 함함).]]></PARAGRAPH>\r\n<PARAGRAPH tagName=\"p\" textIndent=\"\" marginLeft=\"\"><![CDATA[2] 이 약의 사용 전, 미리 소량을 주입하여 환자의 증상을 관찰한 후, 이상이 발현된 경우는 즉시 사용을 중지하고 적절한 처치를 한다(주사제에 함함).]]></PARAGRAPH>\r\n<PARAGRAPH tagName=\"p\" textIndent=\"\" marginLeft=\"\"><![CDATA[3] 속 등을 예측하기 위하여 투여 전, 알레르기 병력, 약물과민반응에 대하여 철저한 문진을 실시한다.]></PARAGRAPH>\r\n<PARAGRAPH tagName=\"p\" textIndent=\"\" marginLeft=\"\"><![CDATA[4] 간질환 환자에게 초기 투여한 후, 만족할만한 반응을 얻지 못한 경우에 이 약의 과량을 반복 투여하는 것은 적절하지 않다.]></PARAGRAPH>\r\n<PARAGRAPH tagName=\"p\" textIndent=\"\" marginLeft=\"\"><![CDATA[5] 이 약 투여 후, 즉시 응고효과를 기대하면 안 된다.]></PARAGRAPH>\r\n<PARAGRAPH tagName=\"p\" textIndent=\"\" marginLeft=\"\"><![CDATA[6] 이 약은 헤파린의 항응고작용에 대해 길항하지 않는다.]></PARAGRAPH>\r\n<PARAGRAPH tagName=\"p\" textIndent=\"\" marginLeft=\"\"><![CDATA[7] 쿠마린계 항응고제의 과량 투여로 인한 치명적이고 심각한 출혈의 가능성이 있을 때 보다 신속하고 효과적인 효능을 얻기 위해서는 이 약과 전혈(whole blood) 또는 혈액응고인자를 함께 투여하도록 한다. 이때, 항응고제의 투여를 중단하며 이 약 10~20 mg의 용량을 천천히 정맥주사하고 3시간 후, 프로트롬빈시간을 측정하여 반응이 부적절한 경우에는 반복 투여하되 24시간 동안 40 mg 이상을 사용하지 않도록 한다.]></PARAGRAPH>\r\n</ARTICLE>\r\n<ARTICLE title=\"6. 상호작용\">\r\n<PARAGRAPH tagName=\"p\" textIndent=\"\" marginLeft=\"\"><![CDATA[1] 쿠마린계 항응고제의 작용을 감소시킬 수 있다.]></PARAGRAPH>\r\n<PARAGRAPH tagName=\"p\" textIndent=\"\" marginLeft=\"\"><![CDATA[2] 광범위 항생제, 퀴니딘, 퀴닌, 고용량의 살리실산염은 이 약의 효과를 감소시킬 수 있다.]></PARAGRAPH>\r\n<PARAGRAPH tagName=\"p\" textIndent=\"\" marginLeft=\"\"><![CDATA[3] 콜레스티리민, 광유는 이 약의 흡수를 감소시킬 수 있으므로 병용 시, 투여 1시간 전 또는 4시간 후에 투여한다(경구제에 함함).]]></PARAGRAPH>\r\n</ARTICLE>\r\n<ARTICLE title=\"7. 임부 및 수유부에 대한 투여\">\r\n<PARAGRAPH tagName=\"p\" textIndent=\"\" marginLeft=\"\"><![CDATA[1] 임신 중 투여에 대한 안전성이 확립되어 있지 않으므로 임부 또는 임신하고 있을 가능성이 있는 여성에게는 치료상의 유익성이 위험성을 상회한다고 판단되는 경우에 한하여 투여한다.]></PARAGRAPH>\r\n<PARAGRAPH tagName=\"p\" textIndent=\"\" marginLeft=\"\"><![CDATA[2] 이 약의 유즙으로의 이행 여부는 확립되어 있지 않으므로 수유부 투여시, 특히 주의한다.]></PARAGRAPH>\r\n<ARTICLE title=\"8. 소아에 대한 투여\">\r\n<PARAGRAPH tagName=\"p\" textIndent=\"\" marginLeft=\"\"><![CDATA[1] 신생아(특히, 미숙아)에서 용혈, 횡달, 고빌리루빈혈증이 나타날 수 있으므로 과량(10~20 mg) 투여하지 않는다.]></PARAGRAPH>\r\n<PARAGRAPH tagName=\"p\" textIndent=\"\" marginLeft=\"\"><![CDATA[2] 신생아(특히, 미숙아)에서 용혈, 횡달, 고빌리루빈혈증이 나타날 수 있으므로 과량(10~20 mg) 투여하지 않는다.]></PARAGRAPH>

```
marginLeft=\\"><![CDATA[2] 속아투여 시는 혈액학자의 자문을 구하도록 한다.]]></PARAGRAPH>\r\n<PARAGRAPH tagName=\"p\" textIndent=\"\" marginLeft=\"><![CDATA[3] 비타민 K 주사 투여로 속아에게서 발암 가능성이 있다는 역학조사연구 보고가 있으므로 경구투여가 부적절한 경우 외에는 주사제를 사용하지 않도록 한다.]]></PARAGRAPH>\r\n</ARTICLE>\r\n<ARTICLE title=\"9. 고령자에 대한 투여\">\r\n<PARAGRAPH tagName=\"p\" textIndent=\"\" marginLeft=\"><![CDATA[고령자는 이 약의 투여로 항응고작용을 역전시키는데 보다 민감하므로 추천용량범위의 하한 용량을 사용해야 한다.]]></PARAGRAPH>\r\n</ARTICLE>\r\n<ARTICLE title=\"10. 과량투여 시의 처치\">\r\n<PARAGRAPH tagName=\"p\" textIndent=\"\" marginLeft=\"><![CDATA[이 약을 과량투여 했을 경우에는 프로트롬빈을 억제하는 항응고제를 다소 과량 투여하거나 해파린 같은 다른 기전으로 작용하는 항응고제를 투여하여 증상을 역전시킨다.]]></PARAGRAPH>\r\n</ARTICLE>\r\n<ARTICLE title=\"11. 적용상의 주의\">\r\n<PARAGRAPH tagName=\"p\" textIndent=\"\" marginLeft=\"><![CDATA[1] 용량은 가능한 한 최소한으로 유지해야하고 프로트롬빈수치는 정기적으로 검사해야 한다.]]></PARAGRAPH>\r\n<PARAGRAPH tagName=\"p\" textIndent=\"\" marginLeft=\"><![CDATA[2] 주사 속도가 빠를 경우에는 속 증상이 발생될 수 있으므로 천천히 점적정맥주사하도록 한다(주사제에 한함).]]></PARAGRAPH>\r\n<PARAGRAPH tagName=\"p\" textIndent=\"\" marginLeft=\"><![CDATA[3] 점적정맥주사는 경우에는 광분해를 방지하기 위하여 차광커버를 사용하는 등 적용 시 주의한다(주사제에 한함).]]></PARAGRAPH>\r\n<PARAGRAPH tagName=\"p\" textIndent=\"\" marginLeft=\"><![CDATA[4] 사용 시 앰플내 주사액의 투명도를 확인해야 한다. 부적절하게 보관한 경우, 내용액이 혼탁되거나 층이 분리된 경우가 발생될 수 있다. 이런 경우에는 사용하면 안 된다(주사제에 한함).]]></PARAGRAPH>\r\n<PARAGRAPH tagName=\"p\" textIndent=\"\" marginLeft=\"><![CDATA[5] 정맥주사시 0.9% 생리식염 주사액, 5% 포도당 주사액, 5% 포도당/생리식염 주사액으로만 희석해야 하며 혼합 후, 즉시 투여를 시작해야 한다(주사제에 한함).]]></PARAGRAPH>\r\n<PARAGRAPH tagName=\"p\" textIndent=\"\" marginLeft=\"><![CDATA[6] 다른 주사제와 혼합 또는 희석하여 사용하지 않아야 하지만 관류장치의 하부에 주입할 수 있다(주사제에 한함).]]></PARAGRAPH>\r\n</ARTICLE>\r\n<ARTICLE title=\"12. 보관 및 취급상의 주의사항\">\r\n<PARAGRAPH tagName=\"p\" textIndent=\"\" marginLeft=\"><![CDATA[1] 속아의 손이 닿지 않는 곳에 보관한다.]]></PARAGRAPH>\r\n<PARAGRAPH tagName=\"p\" textIndent=\"\" marginLeft=\"><![CDATA[2] 25°C 이하에서 차광하여 보관하며 용액은 얼리지 않도록 한다.]]></PARAGRAPH>\r\n<PARAGRAPH tagName=\"p\" textIndent=\"\" marginLeft=\"><![CDATA[3] 의약품을 원래 용기에서 꺼내어 다른 용기에 보관하는 것은 의약품의 오용에 의한 사고발생이나 의약품 품질 저하의 원인이 될 수 있으므로 원래의 용기에 넣고 꼭 닫아 보관한다.]]></PARAGRAPH>\r\n</ARTICLE>\r\n</SECTION>\r\n</DOC>,
```

```
"PN_DOC_DATA": null,  
"MAIN_ITEM_INGR": "[M040757]피토나디온(비타민케이)",  
"INGR_NAME": "[M040534]주사용수|[M088337]폴리소르베이트80"  
,  
{  
    "ITEM_SEQ": "196900028",  
    "ITEM_NAME": "대한아스코르브산주사액",  
    "ENTP_NAME": "대한약품공업(주)",  
    "ITEM_PERMIT_DATE": "19690311",  
    "CNSGN_MANUF": null,  
    "ETC_OTC_CODE": "전문의약품",  
    "CHART": "무색-거의 무색투명한 액이며 피이애취는 5.6-7.4이다",  
    "BAR_CODE": "8806451007306,8806451007313,8806451007320,8806451007337,8806451007344",  
    "MATERIAL_NAME": "총량 : 1밀리리터 중 1관|성분명 : 아스코르브산|분량 : 50|단위 : 밀리그램|규격 : KP|성분정보 : |  
비고 : ",  
    "EE_DOC_ID": "https://nedrug.mfds.go.kr/pbp/cmn/pdfDownload/196900028/EE",  
    "UD_DOC_ID": "https://nedrug.mfds.go.kr/pbp/cmn/pdfDownload/196900028/UD",  
    "NB_DOC_ID": "https://nedrug.mfds.go.kr/pbp/cmn/pdfDownload/196900028/NB",  
    "INSERT_FILE": "",  
    "STORAGE_METHOD": "밀봉용기",  
    "VALID_TERM": "제조일로부터 24 개월",  
    "REEXAM_TARGET": null,  
    "REEXAM_DATE": null,  
    "PACK_UNIT": "",  
    "EDI_CODE": "645100733",  
    "DOC_TEXT": "",  
    "PERMIT_KIND_NAME": "신고",  
    "ENTP_NO": "1303",  
    "MAKE_MATERIAL_FLAG": null,  
    "NEWDRUG_CLASS_NAME": "",  
    "INDUTY_TYPE": "의약품",  
    "CANCEL_DATE": null,  
    "CANCEL_NAME": "정상",  
    "CHANGE_DATE": "20211223",  
    "NARCOTIC_KIND_CODE": null,  
    "GBN_NAME": "효능효과변경, 2021-12-23/제품명칭변경, 2008-02-29/저장방법 및 유효기간(사용기간)변경, 1985-12-26/  
용법용량변경, 1982-06-14/효능효과변경, 1980-03-20/용법용량변경, 1980-03-20/저장방법 및 유효기간(사용기간)변경,
```

1980-03-20/사용상주의사항변경(부작용포함), 1980-03-20",  
"TOTAL\_CONTENT": "1밀리터 중 1관",  
"EE\_DOC\_DATA": "<DOC title=\"효능효과\" type=\"EE\">\r\n <SECTION title=\"\">\r\n <ARTICLE title=\"\">\r\n <PARAGRAPH tagName=\"p\" textIndent=\"\" marginLeft=\"\"><! [CDATA[급성 또는 경구 투여가 어려운 경우의]]></PARAGRAPH>\r\n <PARAGRAPH tagName=\"p\" textIndent=\"\" marginLeft=\"\"><! [CDATA[1. 비타민 C 결핍증의 예방과 치료 : 괴혈병 등]]></PARAGRAPH>\r\n <PARAGRAPH tagName=\"p\" textIndent=\"\" marginLeft=\"\"><! [CDATA[2. 비타민 C의 요구량이 증가하는 경우 :]]></PARAGRAPH>\r\n <PARAGRAPH tagName=\"p\" textIndent=\"\" marginLeft=\"\"><! [CDATA[임부&x119e;수유부, 심한 육체노동 시 등]]></PARAGRAPH>\r\n <PARAGRAPH tagName=\"p\" textIndent=\"\" marginLeft=\"\"><! [CDATA[3. 다음 질환 중 비타민 C 결핍증 또는 대사장애에 관여되는 것으로 추정되는 경우]]></PARAGRAPH>\r\n <PARAGRAPH tagName=\"p\" textIndent=\"\" marginLeft=\"\"><! [CDATA[1] 모세관출혈(비출혈, 치육출혈, 혈뇨 등]]></PARAGRAPH>\r\n <PARAGRAPH tagName=\"p\" textIndent=\"\" marginLeft=\"\"><! [CDATA[2] 약물투여(살리실산염, 아트로핀, 염화암모늄, 바르비탈산염 등)]]></PARAGRAPH>\r\n <PARAGRAPH tagName=\"p\" textIndent=\"\" marginLeft=\"\"><! [CDATA[3] 골절시의 골기질형성, 골유합촉진]]></PARAGRAPH>\r\n <PARAGRAPH tagName=\"p\" textIndent=\"\" marginLeft=\"\"><! [CDATA[4] 기미, 주근깨, 염증후의 색소침착]]></PARAGRAPH>\r\n <PARAGRAPH tagName=\"p\" textIndent=\"\" marginLeft=\"\"><! [CDATA[5] 광선과민 성피부염 등]]></PARAGRAPH>\r\n </ARTICLE>\r\n </SECTION>\r\n </DOC>",  
"UD\_DOC\_DATA": "<DOC title=\"용법용량\" type=\"UD\">\r\n <SECTION title=\"\">\r\n <ARTICLE title=\"\">\r\n <PARAGRAPH tagName=\"p\" textIndent=\"\" marginLeft=\"\"><! [CDATA[아스코르бин산으로서 1일 50~1,000 mg을 1일 1회~수회 분할하여 피하, 근육 또는 정맥주사 한다.]]></PARAGRAPH>\r\n <PARAGRAPH tagName=\"p\" textIndent=\"\" marginLeft=\"\"><! [CDATA[연령, 증상에 따라 적절히 증감한다.]]></PARAGRAPH>\r\n </ARTICLE>\r\n </SECTION>\r\n </DOC>",  
"NB\_DOC\_DATA": "<DOC title=\"사용상의주의사항\" type=\"NB\">\r\n <SECTION title=\"\">\r\n <ARTICLE title=\"1. 경고\">\r\n <PARAGRAPH tagName=\"p\" textIndent=\"\" marginLeft=\"\"><! [CDATA[주시제는 용기절단 시, 유리파편이 혼입되어 이상반응을 초래할 수 있으므로 사용 시, 유리파편 혼입이 최소화될 수 있도록 신중하게 절단, 사용하되 특히 어린이, 노약자에 사용 시는 각별히 주의한다.]]></PARAGRAPH>\r\n </ARTICLE>\r\n <ARTICLE title=\"2. 다음 환자에는 투여하지 말 것.\">\r\n <PARAGRAPH tagName=\"p\" textIndent=\"\" marginLeft=\"\"><! [CDATA[1] 이 약 및 이 약에 포함된 성분에의 과민반응 환자]]></PARAGRAPH>\r\n <PARAGRAPH tagName=\"p\" textIndent=\"\" marginLeft=\"\"><! [CDATA[2] 고수산뇨증(hyperoxaluria : 요중에 과량의 수산염이 배설되는 상태), 지중해빈혈증 환자]]></PARAGRAPH>\r\n <PARAGRAPH tagName=\"p\" textIndent=\"\" marginLeft=\"\"><! [CDATA[3] 통풍환자 및 시스틴뇨증 환자]]></PARAGRAPH>\r\n <PARAGRAPH tagName=\"p\" textIndent=\"\" marginLeft=\"\"><! [CDATA[4] Glucose-6-phosphate dehydrogenase (G6PD) 결핍환자 : 고용량을 투여할 경우 용혈을 초래할 수 있다.]]></PARAGRAPH>\r\n <PARAGRAPH tagName=\"p\" textIndent=\"\" marginLeft=\"\"><! [CDATA[5] 신장의 수산결석 환자 : 1일 1 g 이상 투여할 경우]]></PARAGRAPH>\r\n </ARTICLE>\r\n <ARTICLE title=\"3. 다음 환자에는 신중히 투여할 것\">\r\n <PARAGRAPH tagName=\"p\" textIndent=\"\" marginLeft=\"\"><! [CDATA[아황산수소나트륨이 함유되어 있으므로 아황산아나필락시와 같은 알레르기를 일으킬 수 있으며, 일부 감수성 환자에서는 생명을 위협할 정도 또는 이보다 약한 천식발작을 일으킬 수 있다. 일반 사람에서의 아황산감수성은 비천식환자보다 천식환자에서 빈번한 것으로 나타났다.]]></PARAGRAPH>\r\n </ARTICLE>\r\n <ARTICLE title=\"4. 이상반응\">\r\n <PARAGRAPH tagName=\"p\" textIndent=\"\" marginLeft=\"\"><! [CDATA[1] 구역, 구토, 설사, 속쓰림, 복부경련, 피로, 흥조, 두통, 불면이 나타날 수 있다.]]></PARAGRAPH>\r\n <PARAGRAPH tagName=\"p\" textIndent=\"\" marginLeft=\"\"><! [CDATA[2] 1일 1 g 이상 투여 시, 요의 산성화로 설사 및 신결석의 위험이 증가될 수 있다.]]></PARAGRAPH>\r\n <PARAGRAPH tagName=\"p\" textIndent=\"\" marginLeft=\"\"><! [CDATA[3] 1일 600 mg 이상의 용량 투여 시, 이뇨작용이 발현될 수 있다.]]></PARAGRAPH>\r\n <PARAGRAPH tagName=\"p\" textIndent=\"\" marginLeft=\"\"><! [CDATA[4] G6PD 결핍환자에서 용혈이 발생될 수 있다.]]></PARAGRAPH>\r\n </ARTICLE>\r\n <ARTICLE title=\"5. 일반적 주의\">\r\n <PARAGRAPH tagName=\"p\" textIndent=\"\" marginLeft=\"\"><! [CDATA[1] 과량의 아스코르бин산 투여는 고수산뇨증, 또는 요산염, 시스틴, 수산염 또는 기타약물을 요로에 침전시킬 수 있다.]]></PARAGRAPH>\r\n <PARAGRAPH tagName=\"p\" textIndent=\"\" marginLeft=\"\"><! [CDATA[2] 이 약은 통상적으로 경구투여하며 주사투여는 급성 또는 경구투여가 어려운 경우, 즉, 소장의 흡수불량에 의한 비타민 C 결핍증 및 인공정맥영양투여에 한하여 실시한다. 또한, 경구투여가 가능하고 효과가 충분하다고 판단될 경우에는 곧 경구투여로 전환한다.]]></PARAGRAPH>\r\n <ARTICLE title=\"6. 상호작용\">\r\n <PARAGRAPH tagName=\"p\" textIndent=\"\" marginLeft=\"\"><! [CDATA[1] 살리실산염은 비타민 C의 백혈구와 혈소판으로의 흡수를 저해한다.]]></PARAGRAPH>\r\n <PARAGRAPH tagName=\"p\" textIndent=\"\" marginLeft=\"\"><! [CDATA[2] 아스파린, 흡연을 통한 니코틴, 알코올, 일부 식욕저해제, 철분제, 페니토인 및 일부 항전간제, 에스트로겐이 포함된 경구용 피임약, 테트라싸이클린계 항생제와의 병용은 이 약의 조직 탈포화작용(tissue desaturation)을 유도할 수 있으므로 병용을 피한다.]]></PARAGRAPH>\r\n <PARAGRAPH tagName=\"p\" textIndent=\"\" marginLeft=\"\"><! [CDATA[3] 이 약의 고용량 투여 시, 경구용 항응고제(쿠마린계 약물)의 반응을 감소시킬 수 있다.]]></PARAGRAPH>\r\n <PARAGRAPH tagName=\"p\" textIndent=\"\" marginLeft=\"\"><! [CDATA[4] 이 약과 플루페나진과의 병용 시, 플루페나진의 혈장농도가 저하된다.]]></PARAGRAPH>\r\n <PARAGRAPH tagName=\"p\" textIndent=\"\" marginLeft=\"\"><! [CDATA[5] 바르비탈산 유도체는 이 약의 신장 배설을 촉진한다.]]></PARAGRAPH>\r\n <PARAGRAPH tagName=\"p\" textIndent=\"\" marginLeft=\"\"><! [CDATA[6] 코르티코스테로이드제는 이 약의 산화를 증가시킨다.]]></PARAGRAPH>\r\n </ARTICLE>\r\n <ARTICLE title=\"7. 임부 및 수유부에 대한 투여\">\r\n <PARAGRAPH tagName=\"p\" textIndent=\"\" marginLeft=\"\"><! [CDATA[1] 임부 투여 시 태아에 대한 위해성이나 생식능에 대한 효과는 밝혀지지 않았으므로 이 약의 투여로 유익성이 위험성을 상회한다고 판단되는 경우에만 투여한다.]]></PARAGRAPH>\r\n </ARTICLE>

```
<PARAGRAPH tagName=\"p\" textIndent=\"\" marginLeft=\"\"><! [CDATA[2] 고용량 투여에 대한 태아의 영향이 밝혀지지 않았으므로 임신 중 이 약을 1g 이상 복용하지 않는다.]]></PARAGRAPH>\r\n      <PARAGRAPH tagName=\"p\" textIndent=\"\" marginLeft=\"\"><! [CDATA[3] 임신 중, 고용량을 투여할 경우, 신생아에게 괴혈병을 초래할 수 있다.]]></PARAGRAPH>\r\n      <PARAGRAPH tagName=\"p\" textIndent=\"\" marginLeft=\"\"><! [CDATA[4] 이 약은 유즙으로 이행되나 1일 상용량 투여 시, 영아에의 위험성에 대한 증거는 없다.]]></PARAGRAPH>\r\n</ARTICLE>\r\n      <ARTICLE title=\"8. 임상검사치에의 영향\">\r\n          <PARAGRAPH tagName=\"p\" textIndent=\"\" marginLeft=\"\"><! [CDATA[1] 각종 요당 검사 시, 요당의 검출을 방해할 수 있다.]>\r\n</PARAGRAPH>\r\n      <PARAGRAPH tagName=\"p\" textIndent=\"\" marginLeft=\"\"><! [CDATA[2] 각종 요검사시의 혈뇨검사 또는 대변의 잠혈검사시 위음성반응을 초래할 수 있다.]></PARAGRAPH>\r\n</ARTICLE>\r\n      <ARTICLE title=\"9. 과량투여 시의 처치\">\r\n          <PARAGRAPH tagName=\"p\" textIndent=\"\" marginLeft=\"\"><! [CDATA[과량투여 시, 설사, 신장의 수산결석을 초래할 수 있으며 1일 600mg 이상의 용량은 이뇨작용을 일으킬 수 있다. 과량 독성 증상이 발현된 경우에는 투여를 중단하고 대증요법을 실시한다.]></PARAGRAPH>\r\n</ARTICLE>\r\n      <ARTICLE title=\"10. 적용상의 주의\">\r\n          <PARAGRAPH tagName=\"p\" textIndent=\"\" marginLeft=\"\"><! [CDATA[1] 이 약은 피하 또는 근육주사할 때, 주사부위에 일시적인 경미한 통증을 유발할 수 있다.]></PARAGRAPH>\r\n          <PARAGRAPH tagName=\"p\" textIndent=\"\" marginLeft=\"\"><! [CDATA[2] 피하, 근육주사는 부득이한 경우 필요 최소용량을 투여하되 신경주행부위를 피하고 동일 부위에 반복 주사 하지 않도록 하며 특히, 신생아, 미숙아, 유·소아에의 투여 시 주의한다.]></PARAGRAPH>\r\n          <PARAGRAPH tagName=\"p\" textIndent=\"\" marginLeft=\"\"><! [CDATA[3] 주사침을 삽입할 때 격통을 호소하거나 혈액의 역류를 발견할 경우에는 바로 침을 뽑아야 한다.]></PARAGRAPH>\r\n          <PARAGRAPH tagName=\"p\" textIndent=\"\" marginLeft=\"\"><! [CDATA[4] 정맥투여 시, 주사 속도가 빠를 경우에는 일시적인 기절, 어지러움을 초래할 수 있으며 혈관통이 나타날 수 있으므로 가능한 한 천천히 주사한다.]></PARAGRAPH>\r\n</ARTICLE>\r\n      <ARTICLE title=\"11. 보관 및 취급상의 주의사항\">\r\n          <PARAGRAPH tagName=\"p\" textIndent=\"\" marginLeft=\"\"><! [CDATA[1] 소아의 손이 닿지 않는 곳에 보관한다.]></PARAGRAPH>\r\n          <PARAGRAPH tagName=\"p\" textIndent=\"\" marginLeft=\"\"><! [CDATA[2] 직사광선을 피하여 건조한 곳에 보관한다.]></PARAGRAPH>\r\n          <PARAGRAPH tagName=\"p\" textIndent=\"0\" marginLeft=\"1\"><! [CDATA[3] 의약품을 원래 용기에서 꺼내어 다른 용기에 보관하는 것은 의약품의 오용에 의한 사고발생이나 의약품 품질 저하의 원인이 될 수 있으므로 원래의 용기에 넣고 꼭 닫아 보관한다.]></PARAGRAPH>\r\n</ARTICLE>\r\n</SECTION>\r\n</DOC>,  
},  
{  
    "ITEM_SEQ": "196900031",  
    "ITEM_NAME": "대한에피네프린주사액",  
    "ENTP_NAME": "대한약품공업(주)",  
    "ITEM_PERMIT_DATE": "19691023",  
    "CNSGN_MANUF": null,  
    "ETC_OTC_CODE": "전문의약품",  
    "CHART": "무색의 투명한 액이 갈색의 앰플에 든 주사제",  
    "BAR_CODE": "8806451007405,8806451007412,8806451007429,8806451007436,8806451007450",  
    "MATERIAL_NAME": "총량 : 1관 중 1밀리리터|성분명 : 에피네프린|분량 : 1|단위 : 밀리그램|규격 : KP|성분정보 : |비고 : ",  
    "EE_DOC_ID": "https://nedrug.mfds.go.kr/pbp/cmn/pdfDownload/196900031/EE",  
    "UD_DOC_ID": "https://nedrug.mfds.go.kr/pbp/cmn/pdfDownload/196900031/UD",  
    "NB_DOC_ID": "https://nedrug.mfds.go.kr/pbp/cmn/pdfDownload/196900031/NB",  
    "INSERT_FILE": "https://nedrug.mfds.go.kr/pbp/cmn/pdfDownload/196900031/II",  
    "STORAGE_METHOD": "차광밀봉용기, 25°C이하 보관, 냉장보관하지 말 것.\r\n\r\n",  
    "VALID_TERM": "제조일로부터 36 개월",  
    "REEXAM_TARGET": null,  
    "REEXAM_DATE": null,  
    "PACK_UNIT": "",  
    "EDI_CODE": null,  
    "DOC_TEXT": "",  
    "PERMIT_KIND_NAME": "신고",  
    "ENTP_NO": "1303",  
    "MAKE_MATERIAL_FLAG": null,  
    "NEWDRUG_CLASS_NAME": "",  
    "INDUTY_TYPE": "의약품",  
    "CANCEL_DATE": null,  
    "CANCEL_NAME": "정상",  
    "CHANGE_DATE": "20200724",  
    "NARCOTIC_KIND_CODE": null,  
    "GBN_NAME": "사용상주의사항변경(부작용포함), 2020-07-24/사용상주의사항변경(부작용포함), 2019-08-22/성상변경, 2015-06-15/사용상주의사항변경(부작용포함), 2015-02-12/사용상주의사항변경(부작용포함), 2012-06-04/저장방법 및 유효기간(사용기간)변경, 2012-06-04/사용상주의사항변경(부작용포함), 2008-06-27/사용상주의사항변경(부작용포함), 2000-01-
```

01/용법용량변경, 2000-01-01/효능효과변경, 2000-01-01/사용상주의사항변경(부작용포함), 1999-11-04/저장방법 및 유효기간(사용기간)변경, 1987-10-26/저장방법 및 유효기간(사용기간)변경, 1985-12-26/사용상주의사항변경(부작용포함), 1979-03-14/저장방법 및 유효기간(사용기간)변경, 1979-03-14/용법용량변경, 1979-03-14/효능효과변경, 1979-03-14", "TOTAL\_CONTENT": "1관 중 1밀리리터", "EE\_DOC\_DATA": "<DOC title=\"효능효과\" type=\"EE\">\r\n<SECTION title=\"\">\r\n<ARTICLE title=\"\">\r\n<PARAGRAPH tagName=\"p\" textIndent=\"\" marginLeft=\"\"><! [CDATA[&nbsp;]]></PARAGRAPH>\r\n<PARAGRAPH tagName=\"p\" textIndent=\"\" marginLeft=\"\"><! [CDATA[기관지 천식 발작의 완화, 혈청병·두드러기·맥관신경성 부종의 증상 완화, 약물에 의한 속·심정지의 보조치료, 국소마취제 효력의 지속]]></PARAGRAPH>\r\n</ARTICLE>\r\n</SECTION>\r</DOC>", "UD\_DOC\_DATA": "<DOC title=\"용법용량\" type=\"UD\">\r\n<SECTION title=\"\">\r\n<ARTICLE title=\"\">\r\n<PARAGRAPH tagName=\"p\" textIndent=\"\" marginLeft=\"\"><! [CDATA[&nbsp;]]></PARAGRAPH>\r\n</ARTICLE>\r\n<ARTICLE title=\"0.1% 주사액으로서 1회에 다음의 양을 사용한다.\">>\r\n<PARAGRAPH tagName=\"p\" textIndent=\"0\" marginLeft=\"2\"><! [CDATA[1. 피하 및 근주 : 에피네프린으로서 1회 0.2-1.0mL 투여한다.]]></PARAGRAPH>\r\n<PARAGRAPH tagName=\"p\" textIndent=\"0\" marginLeft=\"2\"><! [CDATA[2. 정맥주사 : 심정지 등 긴급시에는 이 약 0.25mL를 넘지 않는 범위 내에서 생리 식염 주사액 등에 희석하여 천천히 주사한다.]]></PARAGRAPH>\r\n<PARAGRAPH tagName=\"p\" textIndent=\"0\" marginLeft=\"2\"><! [CDATA[3. 국소마취제와 병용시 : 국소마취제 10mL에 이 약 1-2방울의 비율로 첨가하여 사용한다.]]></PARAGRAPH>\r\n</ARTICLE>\r\n</SECTION>\r</DOC>", "NB\_DOC\_DATA": "<DOC title=\"사용상의주의사항\" type=\"NB\">\r\n<SECTION title=\"\">\r\n<ARTICLE title=\"1. 경고\">\r\n<PARAGRAPH tagName=\"p\" textIndent=\"\" marginLeft=\"\"><! [CDATA[앰플주사제는 용기 절단시 유리파편이 흡입되어, 부작용을 초래할 수 있으므로 사용시 유리파편 흡입이 최소화 될 수 있도록 신중하게 절단사용하되, 특히 어린이, 노약자 사용시에는 각별히 주의할 것.]]></PARAGRAPH>\r\n</ARTICLE>\r\n<ARTICLE title=\"2. 다음 환자에는 투여하지 말 것.\">\r\n<PARAGRAPH tagName=\"p\" textIndent=\"\" marginLeft=\"\"><! [CDATA[1] 동맥경화증(뇌동맥포함) 환자(혈관수축작용에 의해 폐색성 혈관장애가 촉진되고, 관동맥·뇌혈관 등의 수축, 기질적 폐색이 나타날 수 있다]]></PARAGRAPH>\r\n<PARAGRAPH tagName=\"p\" textIndent=\"\" marginLeft=\"\"><! [CDATA[2] 기질성 심질환 환자]]></PARAGRAPH>\r\n<PARAGRAPH tagName=\"p\" textIndent=\"\" marginLeft=\"\"><! [CDATA[3] 심확장 환자]]></PARAGRAPH>\r\n<PARAGRAPH tagName=\"p\" textIndent=\"\" marginLeft=\"\"><! [CDATA[4] 고혈압 환자(혈관수축에 의해 급격한 혈압상승이 나타날 수 있다]]></PARAGRAPH>\r\n<PARAGRAPH tagName=\"p\" textIndent=\"\" marginLeft=\"\"><! [CDATA[5] 기질성 뇌손상 환자]]></PARAGRAPH>\r\n<PARAGRAPH tagName=\"p\" textIndent=\"\" marginLeft=\"\"><! [CDATA[6] 만성 코카인 중독 환자(코카인은 교감신경 효능약 말단에 카테콜아민의 재흡수를 방해하여 이 약의 작용을 증강시킬 수 있다]]></PARAGRAPH>\r\n<PARAGRAPH tagName=\"p\" textIndent=\"\" marginLeft=\"\"><! [CDATA[7] 정신신경증 환자]]></PARAGRAPH>\r\n<PARAGRAPH tagName=\"p\" textIndent=\"\" marginLeft=\"\"><! [CDATA[8] 갑상선기능항진증 환자(빈맥, 심실세동이 나타날 수 있으며, 악화될 수 있다]]></PARAGRAPH>\r\n<PARAGRAPH tagName=\"p\" textIndent=\"\" marginLeft=\"\"><! [CDATA[9] 당뇨병 환자(간의 글리코겐 분해를 촉진하고, 인슐린 분비를 억제하므로, 고혈당을 초래할 수 있다]]></PARAGRAPH>\r\n<PARAGRAPH tagName=\"p\" textIndent=\"\" marginLeft=\"\"><! [CDATA[10] 폐쇄각 녹내장 환자]]></PARAGRAPH>\r\n<PARAGRAPH tagName=\"p\" textIndent=\"\" marginLeft=\"\"><! [CDATA[11] 폐렴 환자나 객혈의 위험이 있는 환자]]></PARAGRAPH>\r\n<PARAGRAPH tagName=\"p\" textIndent=\"\" marginLeft=\"\"><! [CDATA[12] 분만 중인 환자]]></PARAGRAPH>\r\n<PARAGRAPH tagName=\"p\" textIndent=\"\" marginLeft=\"\"><! [CDATA[13] 심인성·외상성·출혈성 속 환자]]></PARAGRAPH>\r\n<PARAGRAPH tagName=\"p\" textIndent=\"\" marginLeft=\"\"><! [CDATA[14] 크롬 친화 세포종 환자]]></PARAGRAPH>\r\n<PARAGRAPH tagName=\"p\" textIndent=\"\" marginLeft=\"\"><! [CDATA[15] 중증 신기능 장애 환자]]></PARAGRAPH>\r\n<PARAGRAPH tagName=\"p\" textIndent=\"\" marginLeft=\"\"><! [CDATA[16] 잔뇨 형성이 수반되는 전립선 선종 환자]]></PARAGRAPH>\r\n<PARAGRAPH tagName=\"p\" textIndent=\"\" marginLeft=\"\"><! [CDATA[17] 폐성심(肺性心) 환자]]></PARAGRAPH>\r\n<PARAGRAPH tagName=\"p\" textIndent=\"\" marginLeft=\"\"><! [CDATA[18] 손가락, 발가락, 코, 음경부위 마취 환자]]></PARAGRAPH>\r\n</ARTICLE>\r\n<ARTICLE title=\"3. 다음 환자에는 신중히 투여할 것.\">>\r\n<PARAGRAPH tagName=\"p\" textIndent=\"\" marginLeft=\"\"><! [CDATA[1] 투여하지 않는 것을 원칙으로 하지만 다음 환자에는 특히 필요한 경우에 한하여 신중히 투여한다.]]></PARAGRAPH>\r\n<PARAGRAPH tagName=\"p\" textIndent=\"\" marginLeft=\"\"><! [CDATA[(1) 이 약에 과민증의 병력이 있는 환자]]></PARAGRAPH>\r\n<PARAGRAPH tagName=\"p\" textIndent=\"\" marginLeft=\"\"><! [CDATA[(2) 교감신경 효능약에 과민증이 있는 환자]]></PARAGRAPH>\r\n<PARAGRAPH tagName=\"p\" textIndent=\"\" marginLeft=\"\"><! [CDATA[(3) 중증 부정맥(심실성 빈맥 등) 환자]]></PARAGRAPH>\r\n<PARAGRAPH tagName=\"p\" textIndent=\"\" marginLeft=\"\"><! [CDATA[(4) 만성 기관지 천식 환자]]></PARAGRAPH>\r\n<PARAGRAPH tagName=\"p\" textIndent=\"\" marginLeft=\"\"><! [CDATA[(5) 관상 동맥 기능 부전 환자]]></PARAGRAPH>\r\n<PARAGRAPH tagName=\"p\" textIndent=\"\" marginLeft=\"\"><! [CDATA[(6) 허혈성 심질환 환자]]></PARAGRAPH>\r\n<PARAGRAPH tagName=\"p\" textIndent=\"\" marginLeft=\"\"><! [CDATA[(7) 폐부종 환자]]></PARAGRAPH>\r\n<PARAGRAPH tagName=\"p\" textIndent=\"\" marginLeft=\"\"><! [CDATA[(8) MAO 저해제를 투여중인 환자]]></PARAGRAPH>\r\n<PARAGRAPH tagName=\"p\" textIndent=\"\" marginLeft=\"\"><! [CDATA[(9) 임부, 소아 및 고령자]]></PARAGRAPH>\r\n<PARAGRAPH tagName=\"p\" textIndent=\"\" marginLeft=\"\"><! [CDATA[(10) 척추마취를 실시한 환자(국소마취에 첨가하여 사용하는 경우 척수로의 혈액공급을 방해할 수 있다)]]></PARAGRAPH>\r\n<PARAGRAPH tagName=\"p\" textIndent=\"\" marginLeft=\"\"><! [CDATA[(11) 아황산수소나트륨이 함유되어 있으므로 아황산 아나필락시와 같은 알레르기를 일으킬 수 있으며, 일부 감수성 환자에게는 생명을 위협할 정도 또는 이보다 약한 천식발작을 일으킬 수 있다. 일반 사람에서의 아황산 감수성에 대한 총괄적인 빈도는 알려지지 않았으나 낮은

것으로 보이며, 아황 산 감수성은 비천식 환자보다 천식환자에서 빈번한 것으로 나타났다.]></PARAGRAPH>\r\n</ARTICLE>\r\n<ARTICLE title=\"4. 이상반응\">\r\n<PARAGRAPH tagName=\"p\" textIndent=\"\"\r\nmarginLeft=\"\"><![CDATA[1] 순환기계 : 심계항진, 심근허혈, 스트레스 심근병증. 때때로 흉내 통통, 빈맥, 부정맥, 심계 항진, 안면홍조, 창백, 혈압이상상승, 협심증, 중대한 이상반응으로 심정지, 심실세동 및 중증 고혈압에서 야기된 뇌출혈, 폐부종이 나타날 수 있으므로 충분히 관찰하여 초기 이상 증상이 나타나면 투여를 중지하고 적절한 처치를 한다.]></PARAGRAPH>\r\n<PARAGRAPH tagName=\"p\" textIndent=\"\" marginLeft=\"\"><![CDATA[2] 정신신경계 : 두통, 어지러움, 불안, 진전이 나타날 수 있다.]></PARAGRAPH>\r\n<PARAGRAPH tagName=\"p\" textIndent=\"\" marginLeft=\"\"><![CDATA[3] 소화기계 : 구역, 구토 등이 나타날 수 있다.]></PARAGRAPH>\r\n<PARAGRAPH tagName=\"p\" textIndent=\"\" marginLeft=\"\"><![CDATA[4] 호흡기계 : 호흡곤란이 나타날 수 있으므로 충분히 관찰하여 이상증상이 나타나면 투여를 중지하고 적절한 처치를 한다.]></PARAGRAPH>\r\n<PARAGRAPH tagName=\"p\" textIndent=\"\" marginLeft=\"\"><![CDATA[5] 점안, 결막하 주사(안영역) 사용시 : 장기연용시 안검, 결막의 색소침착, 비루관(鼻淚管)의 색소침착에 의한 폐쇄, 무수정체안 환자에 연용시 황반부의 부종, 미소출혈, 혈관경련이 나타날 수 있고, 때때로 결막, 안검, 눈 주위 등의 과민증상, 결막충혈, 안통, 드물게 장기연용시 각막의 색소침착이 나타날 수 있다.]></PARAGRAPH>\r\n<PARAGRAPH tagName=\"p\" textIndent=\"\" marginLeft=\"\"><![CDATA[6] 국소에 반복 주사할 경우 혈관수축작용으로 주사부위에 괴사가 나타날 수 있다.]></PARAGRAPH>\r\n<PARAGRAPH tagName=\"p\" textIndent=\"\" marginLeft=\"\"><![CDATA[7] 기타 : 열감, 발한, 사지냉각, 과민증, 고혈당, 장기간 또는 과량투여시 장관부위, 신장 및 심근에 괴저가 나타나거나 중증의 대사성 산증이 나타날 수 있다.]></PARAGRAPH>\r\n<ARTICLE title=\"5. 일반적주의\">\r\n<PARAGRAPH tagName=\"p\" textIndent=\"\" marginLeft=\"\"><![CDATA[1] 이 약을 정맥주사시 심실세동과 심실리듬 장애가 발생할 수 있는데, 때로는 치명적일 수 있다. 따라서 이 약 투여 후 심장 상태를 수시로 관찰하고, 가능하면 심전도를 모니터링한다.]></PARAGRAPH>\r\n<PARAGRAPH tagName=\"p\" textIndent=\"\" marginLeft=\"\"><![CDATA[2] 가려움 및 홍진, 입술 및 구인두의 부종, 흉부 압박, 다한증, 저혈압과 같은 과민 반응의 전구증상이 나타나는 경우에는 피하주사로 투여한다.]></PARAGRAPH>\r\n<PARAGRAPH tagName=\"p\" textIndent=\"\" marginLeft=\"\"><![CDATA[3] 혈액량 부족으로 허탈증세가 나타나는 경우 혈액량을 정상으로 만든 후 투여한다.]></PARAGRAPH>\r\n<PARAGRAPH tagName=\"p\" textIndent=\"\" marginLeft=\"\"><![CDATA[4] 이 약으로 인해 도핑 테스트 양성반응이 나올 수 있으므로 운동선수에게 투여시 주의한다.]></PARAGRAPH>\r\n<PARAGRAPH tagName=\"p\" textIndent=\"\" marginLeft=\"\"><![CDATA[5] 이 약의 작용은 투여량, 투여방법 등에 영향을 받기 쉬우므로 주의한다.]></PARAGRAPH>\r\n<PARAGRAPH tagName=\"p\" textIndent=\"\" marginLeft=\"\"><![CDATA[6] 과도한 혈압상승작용을 일으킬 수 있고, 급성 폐부종, 부정맥, 심정지 등을 일으킬 수 있으므로 과량투여하지 않도록 주의한다.]></PARAGRAPH>\r\n<ARTICLE title=\"6. 상호작용\">\r\n<PARAGRAPH tagName=\"p\" textIndent=\"\" marginLeft=\"\"><![CDATA[1] 할로겐 함유 흡입마취제와 병용투여시 빈맥, 심실세동, 급성 폐부종의 위험성이 증가하므로 병용투여하지 않는다.]></PARAGRAPH>\r\n<PARAGRAPH tagName=\"p\" textIndent=\"\" marginLeft=\"\"><![CDATA[2] 항정신병약(리스페리돈, 페노치아진계 약물(예:페파나진, 클로프로마진 등), 뷔틸로페논계 약물(예:할로페리돌, 브롬페리돌 등) 등), 알파 차단제와 병용투여시 이 약의 혈압상승작용의 반전에 의해 저혈압이 나타날 수 있으므로 병용투여하지 않는다.]></PARAGRAPH>\r\n<PARAGRAPH tagName=\"p\" textIndent=\"\" marginLeft=\"\"><![CDATA[3] 이소프레닐린 등의 카테콜아민계 약물, 프로테레놀 등의 에피네프린 효능약과 병용투여시 심부정맥이나 경우에 따라서 심정지를 일으킬 수 있으므로 소생 등의 위급 상황 이외의 경우에는 병용투여하지 않는다.]></PARAGRAPH>\r\n<PARAGRAPH tagName=\"p\" textIndent=\"\" marginLeft=\"\"><![CDATA[4] MAO 저해제, 카테콜-0-메탈전이 효소억제제(COMT-inhibitors), 삼환계 항우울약, 분만촉진제, 독사푸람, 클로니딘과 병용투여시 이 약의 작용이 증강되어 혈압의 이상상승이 나타날 수 있으므로 주의한다.]></PARAGRAPH>\r\n<PARAGRAPH tagName=\"p\" textIndent=\"\" marginLeft=\"\"><![CDATA[5] 디기탈리스와 병용투여시 이소성 부정맥이 나타날 수 있으므로 주의한다.]></PARAGRAPH>\r\n<PARAGRAPH tagName=\"p\" textIndent=\"\" marginLeft=\"\"><![CDATA[6] 쿼니딘, 디곡신과 병용투여시 심실세동이 나타날 수 있으므로 주의한다.]></PARAGRAPH>\r\n<PARAGRAPH tagName=\"p\" textIndent=\"\" marginLeft=\"\"><![CDATA[7] 갑상선제(치록신 등)와 병용투여시 관부전 발작이 나타날 수 있으므로 주의한다.]></PARAGRAPH>\r\n<PARAGRAPH tagName=\"p\" textIndent=\"\" marginLeft=\"\"><![CDATA[8] 프로프라놀롤 등의 비선택성 베타차단제와 병용투여시 혈압상승, 서맥이 발생할 수 있으며, 이 약의 기관지 확장효과를 억제할 수 있으므로 주의한다.]></PARAGRAPH>\r\n<PARAGRAPH tagName=\"p\" textIndent=\"\" marginLeft=\"\"><![CDATA[9] 인슐린 등의 혈당강하제와 병용투여시 혈당강하제의 작용을 감소시킬 수 있으므로 주의한다.]></PARAGRAPH>\r\n<PARAGRAPH tagName=\"p\" textIndent=\"\" marginLeft=\"\"><![CDATA[10] 맥각 알카로이드는 알파 아드레날린 차단작용을 하므로 이 약의 효과를 감소시킨다.]></PARAGRAPH>\r\n<PARAGRAPH tagName=\"p\" textIndent=\"\" marginLeft=\"\"><![CDATA[11] 구아네티딘과 병용투여시 동맥압의 현저한 상승을 유발하므로 주의한다.]></PARAGRAPH>\r\n<PARAGRAPH tagName=\"p\" textIndent=\"\" marginLeft=\"\"><![CDATA[12] 이뇨제, 혈관확장제 및 항고혈압제는 이 약의 효과를 감소시킬 수 있으므로 주의한다.]></PARAGRAPH>\r\n<PARAGRAPH tagName=\"p\" textIndent=\"\" marginLeft=\"\"><![CDATA[13] 칼륨 고갈성 이뇨제, 코르티코스테로이드, 테오필린은 저칼륨혈증을 유발할 수 있으므로 주의한다.]></PARAGRAPH>\r\n<ARTICLE title=\"7. 임부 및 수유부에 대한 투여\">\r\n<PARAGRAPH tagName=\"p\" textIndent=\"\" marginLeft=\"\"><![CDATA[1] 태아의 산소결핍을 초래할 수 있으므로 임부 및 임신하고 있을 가능성이 있는 부인에게는 투여하지 않는 것이 바람직하다.]></PARAGRAPH>\r\n<PARAGRAPH tagName=\"p\" textIndent=\"\" marginLeft=\"\"><![CDATA[2] 에피네프린은 자연 자궁수축 또는 육시토신 유도 자궁수축을 억제하여 분만 제2기를 연장시킬 수 있다. 분만 제2기에 에피네프린 사용을 피한다. 자궁 수축이 감소할 정도로 투여하면 출혈을 동반한 자궁근육무력증 기간이 연장될 수 있다.]></PARAGRAPH>\r\n<PARAGRAPH tagName=\"p\" textIndent=\"\" marginLeft=\"\"><![CDATA[3] 모유로 이행되므로 수유 중에는 투여하지 않는다.]></PARAGRAPH>\r\n<ARTICLE title=\"8. 소아에 대한 투여\">\r\n<PARAGRAPH tagName=\"p\" textIndent=\"\" marginLeft=\"\"><![CDATA[소아 등은 전신의 이상반응이 나타나기 쉬우므로 개시용량은 소량으로 하고 증상을 관찰하면서 신중히 투여한다.]></PARAGRAPH>\r\n</ARTICLE>\r\n

```
<ARTICLE title=\"9. 고령자에 대한 투여\">\r\n      <PARAGRAPH tagName=\"p\" textIndent=\"\"\r\nmarginLeft=\"\"><! [CDATA[고령자는 이 약물에 대해 감수성이 높으므로 개시용량은 소량으로 하고 증상을 관찰하면서 신중히 투여한다.]]></PARAGRAPH>\r\n      </ARTICLE>\r\n      <ARTICLE title=\"10. 과량투여시의 처치\">\r\n<PARAGRAPH tagName=\"p\" textIndent=\"\" marginLeft=\"\"><! [CDATA[과량투여시 증증 고혈압, 심부정맥, 폐부종, 뇌출혈, 심실세동, 신혈관 이상수축에 의해 신기능 정지, 심지어 사망까지도 초래할 수 있다. 이런 경우 라베테롤과 같은 알파, 베타 교감신경차단제를 병용투여한다. 또는 속효성 혈관확장제(질산염, 니트로프루시드나트륨)를 투여한다.]]>\r\n</PARAGRAPH>\r\n      </ARTICLE>\r\n      <ARTICLE title=\"11. 적용상의 주의\">\r\n      <PARAGRAPH tagName=\"p\" textIndent=\"\" marginLeft=\"\"><! [CDATA[1] 정맥주사시 혈압이상상승이 초래되지 않도록 신중하게 주사한다.]]></PARAGRAPH>\r\n      <PARAGRAPH tagName=\"p\" textIndent=\"\" marginLeft=\"\"><! [CDATA[2] 피하주사시 많은 양을 한번에 투여하는 것보다 소량씩 시간을 두고 주사하는 것이 바람직하다.]]>\r\n</PARAGRAPH>\r\n      <PARAGRAPH tagName=\"p\" textIndent=\"\" marginLeft=\"\"><! [CDATA[3] 알칼리제, 산화제, 중조, 질산은, 바르비탈계 약물, 포르말린, 요오드틴크 등의 약물과는 혼합해서 사용하지 않는다.]]>\r\n</PARAGRAPH>\r\n      <PARAGRAPH tagName=\"p\" textIndent=\"\" marginLeft=\"\"><! [CDATA[4] 다른 주사액과 혼합해서 사용하지 않는다.]]></PARAGRAPH>\r\n      <PARAGRAPH tagName=\"p\" textIndent=\"\" marginLeft=\"\"><! [CDATA[5] 점적정맥주사시 대량의 주사액이 혈관 밖으로 유출되었을 경우 국소 허혈성 괴사가 나타날 수 있으므로 주사부위를 자주 체크한다. 만약 주사액이 혈관 밖으로 유출되었을 경우 즉시 펜톨아민을 투여한다.]]>\r\n</PARAGRAPH>\r\n      </ARTICLE>\r\n      <ARTICLE title=\"12. 저장상의 주의사항\">\r\n      <PARAGRAPH tagName=\"p\" textIndent=\"\" marginLeft=\"\"><! [CDATA[1] 이 약은 산화되기 쉽고 산화에 의해 갈색 또는 담황색으로 변하기 쉽다. 특히 공기, 빛, 열, 알칼리에 의하여 촉진된다.]]></PARAGRAPH>\r\n      <PARAGRAPH tagName=\"p\" textIndent=\"\" marginLeft=\"\"><! [CDATA[2] 차광하여 25°C이하 보관, 냉장보관하지 않는다.]]>\r\n</PARAGRAPH>\r\n      </ARTICLE>\r\n      </SECTION>\r\n</DOC>",
"PN_DOC_DATA": null,
"MAIN_ITEM_INGR": "[M040421]에피네프린",
"INGR_NAME": "[M040378]아황산수소나트륨 | [M040426]염화나트륨 | [M040534]주사용수 | [M236261]염산"
},
{
"ITEM_SEQ": "196900033",
"ITEM_NAME": "대한아트로핀황산염주사액",
"ENTP_NAME": "대한약품공업(주)",
"ITEM_PERMIT_DATE": "19690528",
"CNSGN_MANUF": null,
"ETC_OTC_CODE": "전문의약품",
"CHART": "무색투명한 액을 앰플에 충진한 것",
"BAR_CODE": "8806451011105,8806451011112,8806451011129,8806451011136,8806451011143,8806451011204,8806451011211,8806451011228",
"MATERIAL_NAME": "총량 : 1밀리리터 중|성분명 : 아트로핀황산염수화물|분량 : 0.5|단위 : 밀리그램|규격 : KP|성분정보 : |비고 :",
"EE_DOC_ID": "https://nedrug.mfds.go.kr/pbp/cmn/pdfDownload/196900033/EE",
"UD_DOC_ID": "https://nedrug.mfds.go.kr/pbp/cmn/pdfDownload/196900033/UD",
"NB_DOC_ID": "https://nedrug.mfds.go.kr/pbp/cmn/pdfDownload/196900033/NB",
"INSERT_FILE": "https://nedrug.mfds.go.kr/pbp/cmn/pdfDownload/196900033/II",
"STORAGE_METHOD": "차광밀봉용기, 실온(1-30°C)보관",
"VALID_TERM": "제조일로부터 36 개월",
"REEXAM_TARGET": null,
"REEXAM_DATE": null,
"PACK_UNIT": "50앰플/상자[(1mL/앰플x50)]",
"EDI_CODE": "645101113",
"DOC_TEXT": "",
"PERMIT_KIND_NAME": "신고",
"ENTP_NO": "1303",
"MAKE_MATERIAL_FLAG": null,
"NEWDRUG_CLASS_NAME": "",
"INDUTY_TYPE": "의약품",
"CANCEL_DATE": null,
"CANCEL_NAME": "정상",
"CHANGE_DATE": "20150327",
"NARCOTIC_KIND_CODE": null,
"GBN_NAME": "용법용량변경, 2015-03-27/저장방법 및 유효기간(사용기간)변경, 2014-07-15/제품명칭변경, 2011-03-14/사용상주의사항변경(부작용포함), 1998-01-01/용법용량변경, 1998-01-01/효능효과변경, 1998-01-01/효능효과변경, 1988-08-22/저장방법 및 유효기간(사용기간)변경, 1985-07-02/사용상주의사항변경(부작용포함), 1981-05-01/저장방법 및 유효기간(사용기간)변경, 1981-05-01/용법용량변경, 1981-05-01/효능효과변경, 1981-05-01/성상변경, 1981-05-01",
"TOTAL_CONTENT": "1밀리리터 중",
"EE_DOC_DATA": "<DOC title=\"효능효과\" type=\"EE\">\r\n      <SECTION title=\"\">\r\n          <ARTICLE title=\"\">\r\n              <PARAGRAPH tagName=\"p\" textIndent=\"\" marginLeft=\"\"><! [CDATA[위장관의 경련
```

성 동통, 담관·요관의 산통, 경련성 변비, 위·십이지장궤양에서의 분비 및 운동 항진, 방실전도장애, 미주신경성 서맥, 마취전투약, 유기인 살충제·부교감신경흥분제 중독]]></PARAGRAPH>\r\n </ARTICLE>\r\n <SECTION title=\"\">\r\n <ARTICLE title=\"○ 성인\">\r\n <ARTICLE title=\"1. 아트로핀항산염수화물로서 1회 0.5mg을 피하 또는 근육주사한다. 경우에 따라 정맥주사할 수 있다.\">\r\n <ARTICLE title=\"2. 유기인 살충제 중독\">\r\n <PARAGRAPH tagName=\"p\" textIndent=\"\" marginLeft=\"\"><! [CDATA[1] 경증 : 아트로핀항산염수화물로서 0.5-1mg을 피하주사한다. ]]></PARAGRAPH>\r\n <PARAGRAPH tagName=\"p\" textIndent=\"\" marginLeft=\"\"><! [CDATA[2] 중등증 : 이 약으로서 1-2mg을 피하 또는 근육주사하고 필요시 20-30분 간격으로 반복주사한다. ]]></PARAGRAPH>\r\n <PARAGRAPH tagName=\"p\" textIndent=\"\" marginLeft=\"\"><! [CDATA[3] 중증 : 이 약으로서 2-4mg을 정맥주사하고 증상에 따라 아트로핀의 포화 징후가 나타날 때까지 반복주사한다. ]]></PARAGRAPH>\r\n <PARAGRAPH tagName=\"p\" textIndent=\"\" marginLeft=\"\"><! [CDATA[연령, 증상에 따라 적절히 증감한다.]]></PARAGRAPH>\r\n </ARTICLE>\r\n </SECTION>\r\n </DOC>, "UD\_DOC\_DATA": "<DOC title=\"용법용량\" type=\"UD\">\r\n <SECTION title=\"\">\r\n <ARTICLE title=\"\">\r\n <ARTICLE title=\"\">1. 아트로핀항산염수화물로서 1회 0.5mg을 피하 또는 근육주사한다. 경우에 따라 정맥주사할 수 있다.\r\n <ARTICLE title=\"\">2. 유기인 살충제 중독\r\n <PARAGRAPH tagName=\"p\" textIndent=\"\" marginLeft=\"\"><! [CDATA[1] 경증 : 아트로핀항산염수화물로서 0.5-1mg을 피하주사한다. ]]></PARAGRAPH>\r\n <PARAGRAPH tagName=\"p\" textIndent=\"\" marginLeft=\"\"><! [CDATA[2] 중등증 : 이 약으로서 1-2mg을 피하 또는 근육주사하고 필요시 20-30분 간격으로 반복주사한다. ]]></PARAGRAPH>\r\n <PARAGRAPH tagName=\"p\" textIndent=\"\" marginLeft=\"\"><! [CDATA[3] 중증 : 이 약으로서 2-4mg을 정맥주사하고 증상에 따라 아트로핀의 포화 징후가 나타날 때까지 반복주사한다. ]]></PARAGRAPH>\r\n <PARAGRAPH tagName=\"p\" textIndent=\"\" marginLeft=\"\"><! [CDATA[연령, 증상에 따라 적절히 증감한다.]]></PARAGRAPH>\r\n </ARTICLE>\r\n </SECTION>\r\n </DOC>, "NB\_DOC\_DATA": "<DOC title=\"사용상의주의사항\" type=\"NB\">\r\n <SECTION title=\"\">\r\n <ARTICLE title=\"1.&nbsp;경고\">\r\n <PARAGRAPH tagName=\"p\" textIndent=\"\" marginLeft=\"\"><! [CDATA[앤플주사제는 용기 절단시 유리파편이 혼입되어 부작용을 초래할 수 있으므로 사용시 유리파편 혼입이 최소화 될 수 있도록 신중하게 절단사용하되, 특히 어린이, 노약자 사용시에는 각별히 주의할 것.]]></PARAGRAPH>\r\n <ARTICLE title=\"2. 다음 환자에는 투여하지 말 것.\">>\r\n <PARAGRAPH tagName=\"p\" textIndent=\"\" marginLeft=\"\"><! [CDATA[1] 녹내장 환자]]></PARAGRAPH>\r\n <PARAGRAPH tagName=\"p\" textIndent=\"\" marginLeft=\"\"><! [CDATA[2] 전립선비대에 의한 배뇨장애 환자]]></PARAGRAPH>\r\n <PARAGRAPH tagName=\"p\" textIndent=\"\" marginLeft=\"\"><! [CDATA[3] 마비성 장폐쇄 환자]]></PARAGRAPH>\r\n <PARAGRAPH tagName=\"p\" textIndent=\"\" marginLeft=\"\"><! [CDATA[4] 이 약에 과민증 환자]]></PARAGRAPH>\r\n <PARAGRAPH tagName=\"p\" textIndent=\"\" marginLeft=\"\"><! [CDATA[5] 천식 환자]]></PARAGRAPH>\r\n <ARTICLE title=\"3. 다음 환자에는 신중히 투여할 것.\">>\r\n <PARAGRAPH tagName=\"p\" textIndent=\"\" marginLeft=\"\"><! [CDATA[1] 전립선비대 환자]]></PARAGRAPH>\r\n <PARAGRAPH tagName=\"p\" textIndent=\"\" marginLeft=\"\"><! [CDATA[2] 울혈성 심부전 등 중증의 심질환 환자]]></PARAGRAPH>\r\n <PARAGRAPH tagName=\"p\" textIndent=\"\" marginLeft=\"\"><! [CDATA[3] 궤양성 대장염 환자]]></PARAGRAPH>\r\n <PARAGRAPH tagName=\"p\" textIndent=\"\" marginLeft=\"\"><! [CDATA[4] 갑상선기능항진증 환자]]></PARAGRAPH>\r\n <PARAGRAPH tagName=\"p\" textIndent=\"\" marginLeft=\"\"><! [CDATA[5] 고온 환경에 있는 자]]></PARAGRAPH>\r\n <PARAGRAPH tagName=\"p\" textIndent=\"\" marginLeft=\"\"><! [CDATA[6] 40세 이상의 환자]]></PARAGRAPH>\r\n <ARTICLE title=\"4. 부작용\">\r\n <PARAGRAPH tagName=\"p\" textIndent=\"\" marginLeft=\"\"><! [CDATA[1] 눈 : 동공확대, 조절장애, 녹내장, 시야몽롱 등이 나타날 수 있다.]]></PARAGRAPH>\r\n <PARAGRAPH tagName=\"p\" textIndent=\"\" marginLeft=\"\"><! [CDATA[3] 소화기계 : 구갈, 구역, 구토, 삼킴곤란, 변비 등이 나타날 수 있다.]]></PARAGRAPH>\r\n <PARAGRAPH tagName=\"p\" textIndent=\"\" marginLeft=\"\"><! [CDATA[4] 호흡x2022;순환기계 : 심계항진, 호흡장애 등이 나타날 수 있다.]]></PARAGRAPH>\r\n <PARAGRAPH tagName=\"p\" textIndent=\"\" marginLeft=\"\"><! [CDATA[5] 과민증 : 발진 등이 나타나는 경우에는 투여를 중지한다. 속, 아나필락시양 증상이 나타날 수 있으므로, 관찰을 충분히 하고, 빈맥, 전신홍조, 발한, 안면부종 등이 나타나는 경우에는 투여를 중지하고, 적절한 처치를 한다.]]></PARAGRAPH>\r\n <PARAGRAPH tagName=\"p\" textIndent=\"\" marginLeft=\"\"><! [CDATA[6] 비뇨기계 : 배뇨장애가 나타날 수 있다.]]></PARAGRAPH>\r\n <PARAGRAPH tagName=\"p\" textIndent=\"\" marginLeft=\"\"><! [CDATA[7] 기타 : 안면홍조가 나타날 수 있다.]]></PARAGRAPH>\r\n <ARTICLE title=\"5. 일반적 주의\">\r\n <PARAGRAPH tagName=\"p\" textIndent=\"\" marginLeft=\"\"><! [CDATA[1] 태아에 빈맥 등이 나타날 수 있으므로, 임부 또는 임신하고 있을 가능성이 있는 부인에는 투여하지 않는 것이 바람직하다.]]></PARAGRAPH>\r\n <PARAGRAPH tagName=\"p\" textIndent=\"\" marginLeft=\"\"><! [CDATA[2] 신생아에 빈맥 등이 나타날 수 있으므로 수유중의 부인에는 투여하지 않는 것이 바람 직하다. 또한 유즙분비가 억제될 수 있다.]]></PARAGRAPH>\r\n <ARTICLE title=\"8. 소아에 대한 투여\">\r\n <PARAGRAPH tagName=\"p\" textIndent=\"\" marginLeft=\"\"><! [CDATA[1] 소아에 대한 안전성이 확립되어 있지 않다(사용경험이 없다.).]]></PARAGRAPH>\r\n <ARTICLE title=\"9. 고령자에 대한 투여\">\r\n <PARAGRAPH tagName=\"p\" textIndent=\"\" marginLeft=\"\"><! [CDATA[1] 고령자에는 항콜린 작용에 의한 녹내장, 기명장애, 구갈, 배뇨곤란, 변비 등이 나타나기 쉬우므로 신중히 투여한다.]]></PARAGRAPH>\r\n <ARTICLE title=\"10. 적용상의 주의\">\r\n <PARAGRAPH tagName=\"p\" textIndent=\"\" marginLeft=\"\"><! [CDATA[1] 피하x2022;근육주사시 동물실험(토끼)에서 충혈, 출

혈, 변성 등의 국소장애가 나타났으므로 피 하 또는 근육주사시 조직&#x2022;신경 등에 영향을 주지 않도록 주의한다.]>

</PARAGRAPH>\r\n </ARTICLE>\r\n </SECTION>\r\n</DOC>" ,

"PN\_DOC\_DATA": null ,

"MAIN\_ITEM\_INGR": "[M223111]아트로핀황산염수화물" ,

"INGR\_NAME": "[M040426]염화나트륨 | [M040534]주사용수"

},

{

"ITEM\_SEQ": "196900042" ,

"ITEM\_NAME": "후라베린큐시립" ,

"ENTP\_NAME": "일동제약(주)" ,

"ITEM\_PERMIT\_DATE": "19690505" ,

"CNSGN\_MANUF": "주식회사제뉴원사이언스" ,

"ETC\_OTC\_CODE": "일반의약품" ,

"CHART": "황색의 감미가 있는 혼탁시럽제" ,

"BAR\_CODE": "8806429025509,8806429025516,8806429025523" ,

"MATERIAL\_NAME": "총량 : 100mL 중 | 성분명 : 베르베린탄닌산염|분량 : 500.0|단위 : 밀리그램|규격 : KP|성분정보 : 베르베린으로서 147.5mg |비고 : ;총량 : 100mL 중 |성분명 : 카올린|분량 : 13.2|단위 : 그램|규격 : BP|성분정보 : |비고 : ;총량 : 100mL 중 |성분명 : 펙틴|분량 : 200.0|단위 : 밀리그램|규격 : USP|성분정보 : |비고 :" ,

"EE\_DOC\_ID": "https://nedrug.mfds.go.kr/pbp/cmn/pdfDownload/196900042/EE" ,

"UD\_DOC\_ID": "https://nedrug.mfds.go.kr/pbp/cmn/pdfDownload/196900042/UD" ,

"NB\_DOC\_ID": "https://nedrug.mfds.go.kr/pbp/cmn/pdfDownload/196900042/NB" ,

"INSERT\_FILE": "https://nedrug.mfds.go.kr/pbp/cmn/pdfDownload/196900042/II" ,

"STORAGE\_METHOD": "기밀용기, 실온(1~30°C) 보관" ,

"VALID\_TERM": "제조일로부터 36 개월" ,

"REEXAM\_TARGET": null ,

"REEXAM\_DATE": null ,

"PACK\_UNIT": "90밀리리터/병" ,

"EDI\_CODE": null ,

"DOC\_TEXT": "" ,

"PERMIT\_KIND\_NAME": "신고" ,

"ENTP\_NO": "1293" ,

"MAKE\_MATERIAL\_FLAG": null ,

"NEWDRUG\_CLASS\_NAME": "" ,

"INDUTY\_TYPE": "의약품" ,

"CANCEL\_DATE": null ,

"CANCEL\_NAME": "정상" ,

"CHANGE\_DATE": "20190705" ,

"NARCOTIC\_KIND\_CODE": null ,

"GBN\_NAME": "사용상주의사항변경(부작용포함), 2019-07-05/용법용량변경, 2019-07-05/사용상주의사항변경(부작용포함), 2015-12-17/용법용량변경, 2015-12-17/효능효과변경, 2015-12-17/저장방법 및 유효기간(사용기간)변경, 2010-02-05/사용상주의사항변경(부작용포함), 1996-04-10/사용상주의사항변경(부작용포함), 1988-07-09/사용상주의사항변경(부작용포함), 1986-12-22/용법용량변경, 1986-12-22/효능효과변경, 1986-12-22/저장방법 및 유효기간(사용기간)변경, 1985-12-09/용법용량변경, 1982-02-05/성상변경, 1977-06-10" ,

"TOTAL\_CONTENT": "100mL 중" ,

"EE\_DOC\_DATA": "<DOC title=\"효능효과\" type=\"EE\">\r\n <SECTION title=\"\">\r\n <ARTICLE title=\"\">\r\n <PARAGRAPH tagName=\"p\" textIndent=\"0\" marginLeft=\"0\"><! [CDATA[설사, 체함, 뒤는변, 토사]]></PARAGRAPH>\r\n </ARTICLE>\r\n </SECTION>\r\n</DOC>" ,

"UD\_DOC\_DATA": "<DOC title=\"용법용량\" type=\"UD\">\r\n <SECTION title=\"\">\r\n <ARTICLE title=\"\">\r\n <PARAGRAPH tagName=\"p\" textIndent=\"\" marginLeft=\"\"><! [CDATA[성인 : 20 mL]]></PARAGRAPH>\r\n <PARAGRAPH tagName=\"p\" textIndent=\"\" marginLeft=\"\"><! [CDATA[1회 식후 잘 흔들어서 복용한다.]]></PARAGRAPH>\r\n </ARTICLE>\r\n </SECTION>\r\n</DOC>" ,

"NB\_DOC\_DATA": "<DOC title=\"사용상주의사항\" type=\"NB\">\r\n <SECTION title=\"\">\r\n <ARTICLE title=\"1. 다음과 같은 사람은 이 약을 복용하지 말 것.\"><PARAGRAPH tagName=\"p\" textIndent=\"\" marginLeft=\"\"><! [CDATA[1] 일부 또는 임신하고 있을 가능성 있는 여성, 수유부]]></PARAGRAPH>\r\n<PARAGRAPH tagName=\"p\" textIndent=\"\" marginLeft=\"\"><! [CDATA[2] 소아]]></PARAGRAPH>\r\n</ARTICLE>\r\n <ARTICLE title=\"2. 다음과 같은 사람은 이 약을 복용하기 전에 의사, 치과의사, 약사와 상의할 것.\"><PARAGRAPH tagName=\"p\" textIndent=\"\" marginLeft=\"\"><! [CDATA[1] 발열을 수반하는 설사 환자, 고령자, 혈변 환자 또는 점액변이 계속되는 환자]]></PARAGRAPH>\r\n <PARAGRAPH tagName=\"p\" textIndent=\"\" marginLeft=\"\"><! [CDATA[2] 다른 약물을 복용하고 있는 사람]]></PARAGRAPH>\r\n</ARTICLE>\r\n <ARTICLE title=\"3. 다음과 같은 경우 이 약의 복용을 즉각 중지하고 의사, 치과의사, 약사와 상의할 것. 상담시 이 첨부문서를 소지할 것.\"><PARAGRAPH tagName=\"p\" textIndent=\"\" marginLeft=\"\"><! [CDATA[수일간 복용하여도 증상의 개선이 없을 경우]]></PARAGRAPH>\r\n</ARTICLE>\r\n<ARTICLE title=\"4. 기타 이 약의 복용시 주의할 사항\">\r\n <PARAGRAPH tagName=\"p\" textIndent=\"\" marginLeft=\"\"><! [CDATA[1] 정해진 용법·용량을 잘 지킬 것.]]></PARAGRAPH>\r\n <PARAGRAPH tagName=\"p\" textIndent=\"\" marginLeft=\"\"><! [CDATA[2]&nbsp;1주 이상 계속하여 복용하지 말 것.]]>

```
</PARAGRAPH>\r\n      <PARAGRAPH tagName=\"p\" textIndent=\"\" marginLeft=\"\"><![CDATA[3) 충분한 양  
의 물과 함께 복용해야 설사로 인한 탈수를 막을 수 있다.]]></PARAGRAPH>\r\n      </ARTICLE>\r\n      <ARTICLE  
title=\"5. 저장상의 주의사항\">\r\n      <PARAGRAPH tagName=\"p\" textIndent=\"\" marginLeft=\"\"><![CDATA[1) 어린이의 손이 닿지 않는 곳에 보관할 것.]]></PARAGRAPH>\r\n      <PARAGRAPH tagName=\"p\"  
textIndent=\"\" marginLeft=\"\"><![CDATA[2) 의약품을 원래 용기에서 꺼내어 다른 용기에 보관하는 것은 의약품 오용  
에 따른 사고 발생이나 의약품 품질 저하의 원인이 될 수 있으므로 원래의 용기에 넣고 꼭 닫아 보관할 것.]]>  
</PARAGRAPH>\r\n      <PARAGRAPH tagName=\"p\" textIndent=\"\" marginLeft=\"\"><![CDATA[3) 직사광선  
을 피하고 되도록 습기가 적은 서늘한 곳에 보관할 것.]]></PARAGRAPH>\r\n      </ARTICLE>\r\n</SECTION>\r\n</DOC>},  
"PN_DOC_DATA": null,  
"MAIN_ITEM_INGR": "[M051732]펙틴 | [M040574]카올린 | [M223040]베르베린탄닌산염",  
"INGR_NAME": "[M007131]정제수 | [M040305]수산화나트륨 | [M089611]폴리소르베이트20 | [M102012]카르복시메틸셀룰로오스나  
트륨 | [M207642]백당 | [M215291]파인애플엣센스 | [M222558]파라옥시벤조산메틸 | [M222559]파라옥시벤조산프로필 | [M223469]에  
데트산나트륨수화물"  
,  
{  
    "ITEM_SEQ": "196900058",  
    "ITEM_NAME": "코푸시럽에스",  
    "ENTP_NAME": "(주)유한양행",  
    "ITEM_PERMIT_DATE": "19691104",  
    "CNSGN_MANUF": null,  
    "ETC_OTC_CODE": "일반의약품",  
    "CHART": "갈색의 플라스틱 병 또는 알루미늄 호일 포장에 들어있는 얇은 황갈색의 방향성 시럽제",  
    "BAR_CODE": "8806421022902,8806421022919,8806421022926,8806421055207,8806421055214,8806421055221",  
    "MATERIAL_NAME": "총량 : 이 약 100ml 중|성분명 : 텍스트로메토르판브롬화수소산염수화물|분량 : 75|단위 : 밀리그램|규  
격 : KP|성분정보 : |비고 : ;총량 : 이 약 100ml 중|성분명 : dl-메틸에페드린염산염|분량 : 131.25|단위 : 밀리그램|규  
격 : KP|성분정보 : |비고 : ;총량 : 이 약 100ml 중|성분명 : 클로르페니라민말레산염|분량 : 15|단위 : 밀리그램|규격 :  
KP|성분정보 : |비고 : ;총량 : 이 약 100ml 중|성분명 : 염화암모늄|분량 : 1,0001,000|단위 : 밀리그램|규격 : BP|성분  
정보 : |비고 : ",  
    "EE_DOC_ID": "https://nedrug.mfds.go.kr/pbp/cmn/pdfDownload/196900058/EE",  
    "UD_DOC_ID": "https://nedrug.mfds.go.kr/pbp/cmn/pdfDownload/196900058/UD",  
    "NB_DOC_ID": "https://nedrug.mfds.go.kr/pbp/cmn/pdfDownload/196900058/NB",  
    "INSERT_FILE": "https://nedrug.mfds.go.kr/pbp/cmn/pdfDownload/196900058/II",  
    "STORAGE_METHOD": "기밀용기, 실온 보존",  
    "VALID_TERM": "제조일로부터 36 개월",  
    "REEXAM_TARGET": null,  
    "REEXAM_DATE": null,  
    "PACK_UNIT": "",  
    "EDI_CODE": null,  
    "DOC_TEXT": "",  
    "PERMIT_KIND_NAME": "신고",  
    "ENTP_NO": "1329",  
    "MAKE_MATERIAL_FLAG": null,  
    "NEWDRUG_CLASS_NAME": "",  
    "INDUTY_TYPE": "의약품",  
    "CANCEL_DATE": null,  
    "CANCEL_NAME": "정상",  
    "CHANGE_DATE": "20190122",  
    "NARCOTIC_KIND_CODE": null,  
    "GBN_NAME": "성상변경, 2019-01-22/사용상주의사항변경(부작용포함), 2015-12-17/용법용량변경, 2015-12-17/효능효과변  
경, 2015-12-17/사용상주의사항변경(부작용포함), 2015-02-14/용법용량변경, 2015-02-14/사용상주의사항변경(부작용포함),  
2008-04-05/용법용량변경, 2008-04-05/사용상주의사항변경(부작용포함), 1995-01-01/용법용량변경, 1995-01-01/효능효과  
변경, 1995-01-01/사용상주의사항변경(부작용포함), 1992-08-17/사용상주의사항변경(부작용포함), 1983-06-30/저장방법 및  
유효기간(사용기간)변경, 1981-12-02/용법용량변경, 1981-12-02",  
    "TOTAL_CONTENT": "이 약 100ml 중",  
    "EE_DOC_DATA": "<DOC title=\"효능효과\" type=\"EE\">\r\n      <SECTION title=\"\">\r\n        <ARTICLE  
title=\"\">\r\n          <PARAGRAPH tagName=\"p\" textIndent=\"\" marginLeft=\"\"><![CDATA[기침, 가래]]>  
</PARAGRAPH>\r\n        </ARTICLE>\r\n      </SECTION>\r\n    </DOC> ",  
    "UD_DOC_DATA": "<DOC title=\"용법용량\" type=\"UD\">\r\n      <SECTION title=\"\">\r\n        <ARTICLE  
title=\"\">\r\n          <PARAGRAPH tagName=\"p\" textIndent=\"\" marginLeft=\"\"><![CDATA[성인 : 1회  
20 mL]]></PARAGRAPH>\r\n          <PARAGRAPH tagName=\"p\" textIndent=\"\" marginLeft=\"\"><![CDATA[소아 : 1회]]></PARAGRAPH>\r\n          <PARAGRAPH tagName=\"p\" textIndent=\"\" marginLeft=\"\"><![CDATA[11세 이상 &#x301c; 15세 미만 13 mL]]></PARAGRAPH>\r\n          <PARAGRAPH tagName=\"p\" textIndent=\"\" marginLeft=\"\"><![CDATA[8세 이상 &#x301c; 11세 미만 10 mL]]></PARAGRAPH>\r\n          <PARAGRAPH tagName=\"p\" textIndent=\"\" marginLeft=\"\"><![CDATA[5세 이상 &#x301c; 8세 미만 7 mL]]>
```

```

</PARAGRAPH>\r\n      <PARAGRAPH tagName=\"p\" textIndent=\"\" marginLeft=\"\"><![CDATA[3세 이상
&x301c; 5세 미만 5 mL]]></PARAGRAPH>\r\n      <PARAGRAPH tagName=\"p\" textIndent=\"\" marginLeft=\"\"><![CDATA[2세 이상
&x301c; 3세 미만 4 mL]]></PARAGRAPH>\r\n      <PARAGRAPH tagName=\"p\" textIndent=\"\" marginLeft=\"\"><![CDATA[만 2세 미만에게 투여하지 않는다. 다만, 꼭 필요한 경우
의사의 진료를 받는다.]]></PARAGRAPH>\r\n      <PARAGRAPH tagName=\"p\" textIndent=\"\" marginLeft=\"\"><![CDATA[1일 3
&x301c; 4회 식후 및 취침 시에 복용한다.]]></PARAGRAPH>\r\n</ARTICLE>\r\n  </SECTION>\r\n</DOC>",
"NB_DOC_DATA": "<DOC title=\"사용상주의사항\" type=\"NB\">\r\n  <SECTION title=\"\">\r\n    <ARTICLE
title=\"1. 다음과 같은 사람은 이 약을 복용하지 말 것.\"><\r\n      <PARAGRAPH tagName=\"p\" textIndent=\"\" marginLeft=\"\"><![CDATA[1] 이 약 및 이 약의 구성성분에 대한 과민반응 및 그 병력이 있는 사람]]>
</PARAGRAPH>\r\n      <PARAGRAPH tagName=\"p\" textIndent=\"\" marginLeft=\"\"><![CDATA[2] MA0억제
제(항우울제, 항정신병제, 감정조절제, 항파킨슨제 등)를 복용하고 있거나 복용을 중단한 후 2주 이내의 사람]]>
</PARAGRAPH>\r\n      <PARAGRAPH tagName=\"p\" textIndent=\"\" marginLeft=\"\"><![CDATA[3] 3개월 미
만의 영아(시립제에 한함)]]></PARAGRAPH>\r\n      <PARAGRAPH tagName=\"p\" textIndent=\"\" marginLeft=\"\"><![CDATA[4] 15세 미만의 소아(정제에 한함)]]></PARAGRAPH>\r\n    </ARTICLE>\r\n    <ARTICLE title=\"2. 이 약을 복용하는 동안 다음의 약을 복용하지 말 것.\"><\r\n      <PARAGRAPH tagName=\"p\" textIndent=\"\" marginLeft=\"\"><![CDATA[ 다른 진해거담제, 감기약, 항히스타민제, 진정제, 알코올 등]]>
</PARAGRAPH>\r\n    </ARTICLE>\r\n    <ARTICLE title=\"3. 이 약을 복용하는 동안 다음의 행위를 하지 말
것.\"><\r\n      <PARAGRAPH tagName=\"p\" textIndent=\"\" marginLeft=\"\"><![CDATA[1] 복용시에는 음주하
지 말 것.]]></PARAGRAPH>\r\n      <PARAGRAPH tagName=\"p\" textIndent=\"\" marginLeft=\"\"><![CDATA[2] 복용하는 동안 즐음이 오는 경우가 있으므로 자동차 운전 또는 기계류의 운전 조작을 피할 것.]]>
</PARAGRAPH>\r\n    </ARTICLE>\r\n    <ARTICLE title=\"4. 다음과 같은 사람은 이 약을 복용하기 전에 의사, 치
과의사, 약사와 상의 할 것.\"><\r\n      <PARAGRAPH tagName=\"p\" textIndent=\"\" marginLeft=\"\"><![CDATA[1] 본인,
양친 또는 형제 등이 두드러기, 접촉피부염, 알레르기비염, 편두통, 음식물알레르기 등을 일으키기 쉬운 체질을
갖고 있는 사람]]></PARAGRAPH>\r\n      <PARAGRAPH tagName=\"p\" textIndent=\"\" marginLeft=\"\"><![CDATA[2] 지금까지 약에 의해 알레르기 증상(예, 발열, 발진, 관절통, 가려움 등)을 일으킨 적이 있는 사람]]>
</PARAGRAPH>\r\n      <PARAGRAPH tagName=\"p\" textIndent=\"\" marginLeft=\"\"><![CDATA[3] 간장질환,
신장질환, 갑상샘질환, 당뇨병 등이 있는 환자, 고열환자, 허약자]]></PARAGRAPH>\r\n      <PARAGRAPH tagName=\"p\" textIndent=\"\" marginLeft=\"\"><![CDATA[4] 심장질환 및 고혈압 환자, 고령자]]></PARAGRAPH>\r\n      <PARAGRAPH tagName=\"p\" textIndent=\"\" marginLeft=\"\"><![CDATA[5] 임부 또는 임신하고 있을 가능성이 있
는 여성, 수유부]]></PARAGRAPH>\r\n      <PARAGRAPH tagName=\"p\" textIndent=\"\" marginLeft=\"\"><![CDATA[6] 녹내장(예, 눈의 통증, 눈의 침침함 등) 환자, 배뇨장애 환자]]></PARAGRAPH>\r\n      <PARAGRAPH tagName=\"p\" textIndent=\"\" marginLeft=\"\"><![CDATA[7] 의사의 치료를 받고 있는 환자]]>
</PARAGRAPH>\r\n      <PARAGRAPH tagName=\"p\" textIndent=\"\" marginLeft=\"\"><![CDATA[8] 다음과 같
은 기침이 있는 사람]]></PARAGRAPH>\r\n      <PARAGRAPH tagName=\"p\" textIndent=\"\" marginLeft=\"\"><![CDATA[9] 흡연, 천식,
만성 기관지염, 폐기종, 과도한 가래가 동반되는 기침, 1주 이상 지속 또는 재발되는 기침, 만성 기침,
발열·발진이나 지속적인 두통이 동반되는 기침]]></PARAGRAPH>\r\n    </ARTICLE>\r\n    <ARTICLE title=\"5. 소아
에 대한 투여\"><\r\n      <PARAGRAPH tagName=\"p\" textIndent=\"\" marginLeft=\"\"><![CDATA[만 2세 미만
에게 투여하지 않는다. 다만, 꼭 필요한 경우 의사의 진료를 받는다(시립제에 한함).]]></PARAGRAPH>\r\n    </ARTICLE>\r\n    <ARTICLE title=\"6. 다음과 같은 경우 이 약의 복용을 즉각 중지하고 의사, 치과의사, 약사와 상의할
것. 상담 시 가능한 한 이 첨부문서를 소지할 것.\"><\r\n      <PARAGRAPH tagName=\"p\" textIndent=\"\" marginLeft=\"\"><![CDATA[1] 발진,
발적, 가려움, 구역, 구토, 식욕부진, 어지럼, 배뇨곤란, 목마름(지속적이거나 심
한), 불안, 떨림, 불면]]></PARAGRAPH>\r\n      <PARAGRAPH tagName=\"p\" textIndent=\"\" marginLeft=\"\"><![CDATA[2] 5 ~ 6회 복용하여도 증상이 좋아지지 않을 경우]]></PARAGRAPH>\r\n    </ARTICLE>\r\n    <ARTICLE title=\"7. 기타 이 약의 복용시 주의할 사항\"><\r\n      <PARAGRAPH tagName=\"p\" textIndent=\"\" marginLeft=\"\"><![CDATA[1] 정해진 용법·용량을 잘 지킬 것.]>
</PARAGRAPH>\r\n      <PARAGRAPH tagName=\"p\" textIndent=\"\" marginLeft=\"\"><![CDATA[2] 소아에게
복용시킬 경우에는 보호자의 지도 감독하에 복용시킬 것.]></PARAGRAPH>\r\n    </ARTICLE>\r\n    <ARTICLE
title=\"8. 저장상의 주의사항\"><\r\n      <PARAGRAPH tagName=\"p\" textIndent=\"\" marginLeft=\"\"><![CDATA[1] 어린이의 손이 닿지 않는 장소에 보관할 것.]></PARAGRAPH>\r\n      <PARAGRAPH tagName=\"p\" textIndent=\"\" marginLeft=\"\"><![CDATA[2] 직사광선을 피하고 되도록 습기가 적은 서늘한 곳에 밀접하여 보관할
것.]></PARAGRAPH>\r\n      <PARAGRAPH tagName=\"p\" textIndent=\"\" marginLeft=\"\"><![CDATA[3] 오
용을 막고 품질의 보존을 위하여 다른 용기에 바꾸어 넣지 말 것.]></PARAGRAPH>\r\n    </ARTICLE>\r\n</SECTION>\r\n</DOC>",
"PN_DOC_DATA": null,
"MAIN_ITEM_INGR": "[M222957]덱스트로메토르판브롬화수소산염수화물 | [M204422]dl-메틸에페드린염산염 | [M223211]클로르페
니라민말레산염 | [M040435]염화암모늄",
"INGR_NAME": "[M007131]정제수 | [M060260]카라멜 | [M095147]수크랄로스 | [M210694]D-소르비톨액 | [M222558]파라옥시벤
조산메틸 | [M222559]파라옥시벤조산프로필 | [M222565]시트르산나트륨수화물 | [M223090]시트르산수화물 | [M229149]후르츠믹스향"
},
{
  "ITEM_SEQ": "196900068",
  "ITEM_NAME": "보령기용환",
  "ENTP_NAME": "보령제약(주)",
  "ITEM_PERMIT_DATE": "19690307",
}

```

"CNSGN\_MANUF": null,  
"ETC\_OTC\_CODE": "일반의약품",  
"CHART": "본품은 은색의 환제로서 내부는 갈색이다. 고미를 가지고 있으며 특이한 향기가 있다.",  
"BAR\_CODE": "8806419009403,8806419009410,8806419009427",  
"MATERIAL\_NAME": "총량 : 전과 동일|성분명 : 웅담|분량 : 0.015|단위 : 밀리그램|규격 : 생규|성분정보 : |비고 : ;총량 : 전과 동일|성분명 : 사향|분량 : 0.013|단위 : 밀리그램|규격 : 생규|성분정보 : |비고 : ;총량 : 전과 동일|성분명 : 인삼|분량 : 0.7295|단위 : 밀리그램|규격 : KP|성분정보 : 진세노사이드 Rb1으로서 1.5ug|비고 : ;총량 : 전과 동일|성분명 : 침향|분량 : 0.26|단위 : 밀리그램|규격 : 생규|성분정보 : |비고 : ",  
"EE\_DOC\_ID": "https://nedrug.mfds.go.kr/pbp/cmn/pdfDownload/196900068/EE",  
"UD\_DOC\_ID": "https://nedrug.mfds.go.kr/pbp/cmn/pdfDownload/196900068/UD",  
"NB\_DOC\_ID": "https://nedrug.mfds.go.kr/pbp/cmn/pdfDownload/196900068/NB",  
"INSERT\_FILE": "https://nedrug.mfds.go.kr/pbp/cmn/pdfDownload/196900068/II",  
"STORAGE\_METHOD": "기밀용기, 실온보관",  
"VALID\_TERM": "제조일로부터 36 개월",  
"REEXAM\_TARGET": null,  
"REEXAM\_DATE": null,  
"PACK\_UNIT": "",  
"EDI\_CODE": null,  
"DOC\_TEXT": "",  
"PERMIT\_KIND\_NAME": "신고",  
"ENTP\_NO": "1689",  
"MAKE\_MATERIAL\_FLAG": null,  
"NEWDRUG\_CLASS\_NAME": "",  
"INDUTY\_TYPE": "의약품",  
"CANCEL\_DATE": null,  
"CANCEL\_NAME": "정상",  
"CHANGE\_DATE": "20110620",  
"NARCOTIC\_KIND\_CODE": null,  
"GBN\_NAME": "사용상주의사항변경(부작용포함), 2011-06-20/용법용량변경, 2011-06-20/용법용량변경, 2009-04-30/효능효과변경, 2009-04-30/제품명칭변경, 1997-10-16/사용상주의사항변경(부작용포함), 1995-07-26/용법용량변경, 1995-07-26/효능효과변경, 1995-07-26/사용상주의사항변경(부작용포함), 1994-01-01/용법용량변경, 1994-01-01/효능효과변경, 1994-01-01/저장방법 및 유효기간(사용기간)변경, 1986-10-17/저장방법 및 유효기간(사용기간)변경, 1980-05-27/용법용량변경, 1980-05-27",  
"TOTAL\_CONTENT": "전과 동일",  
"EE\_DOC\_DATA": "<DOC title=\"효능효과\" type=\"EE\">\r\n<SECTION title=\"\">\r\n<ARTICLE title=\"\">\r\n<PARAGRAPH tagName=\"p\" textIndent=\"\" marginLeft=\"\"><! [CDATA[소화불량, 식욕감퇴(식욕부진), 위장허약, 토유, 간병(痼病, 신경병증), 경련(경풍), 설사, 신경과민, 감기, 감기로 인한 발열, 야제증(어린이가 밤에 울고 보채는 증상), 침냉(寢冷, 차게 자서 감기가 들거나 배탈이 나는 증상)]]></PARAGRAPH>\r\n</ARTICLE>\r\n</SECTION>\r\n</DOC>",  
"UD\_DOC\_DATA": "<DOC title=\"용법용량\" type=\"UD\">\r\n<SECTION title=\"\">\r\n<ARTICLE title=\"\">\r\n<PARAGRAPH tagName=\"p\" textIndent=\"\" marginLeft=\"\"><! [CDATA[보통 1회 11~14세 18~20환, 7~10세 15~17환, 4~6세 11~14환, 2~3세 7~10환, 1세 4~6환, 1세 미만 1~3환을 1일 3회 식전 또는 식간[식사때와 식사때 사이]에 복용한다.]]></PARAGRAPH>\r\n</ARTICLE>\r\n</SECTION>\r\n</DOC>",  
"NB\_DOC\_DATA": "<DOC title=\"사용상주의사항\" type=\"NB\">\r\n<SECTION title=\"\">\r\n<ARTICLE title=\"1. 다음과 같은 사람은 이 약을 복용하기 전에 의사, 한의사, 치과의사, 약사, 한약사와 상의할 것.\">\r\n<PARAGRAPH tagName=\"p\" textIndent=\"\" marginLeft=\"\"><! [CDATA[1] 심한 설사나 고열 또는 경련을 수반하는 열 등이 있는 환자]]></PARAGRAPH>\r\n<PARAGRAPH tagName=\"p\" textIndent=\"\" marginLeft=\"\"><! [CDATA[2] 다른 약물을 투여 받고 있는 환자]]></PARAGRAPH>\r\n</ARTICLE>\r\n<ARTICLE title=\"2. 다음과 같은 경우 이 약의 복용을 즉각 중지하고 의사, 한의사, 치과의사, 약사, 한약사와 상의할 것. 상당시 가능한한 이 첨부문서를 소지할 것.]>\r\n<PARAGRAPH tagName=\"p\" textIndent=\"\" marginLeft=\"\"><! [CDATA[1] 이 약의 복용에 의해 다음의 증상이 나타난 경우]]></PARAGRAPH>\r\n<PARAGRAPH tagName=\"p\" textIndent=\"\" marginLeft=\"\"><! [CDATA[2] 피부 : 발진, 두드러기 등]]></PARAGRAPH>\r\n<PARAGRAPH tagName=\"p\" textIndent=\"\" marginLeft=\"\"><! [CDATA[3] 수회[여러 차례] 복용하여도 증상의 개선이 없을 경우]]></PARAGRAPH>\r\n</ARTICLE>\r\n<ARTICLE title=\"3. 기타 이 약의 복용시 주의할 사항\">\r\n<PARAGRAPH tagName=\"p\" textIndent=\"\" marginLeft=\"\"><! [CDATA[1] 정해진 용법·용량을 잘 지킬 것.]></PARAGRAPH>\r\n<PARAGRAPH tagName=\"p\" textIndent=\"\" marginLeft=\"\"><! [CDATA[2] 어린이에게 복용시킬 경우에는 보호자의 지도·감독 하에 복용시킬 것.]></PARAGRAPH>\r\n<PARAGRAPH tagName=\"p\" textIndent=\"\" marginLeft=\"\"><! [CDATA[3] 다른 한약제제 등과 함께 복용할 경우에는 함유 생약의 중복에 주의할 것.]></PARAGRAPH>\r\n</ARTICLE>\r\n<ARTICLE title=\"4. 저장상의 주의사항\">\r\n<PARAGRAPH tagName=\"p\" textIndent=\"\" marginLeft=\"\"><! [CDATA[1] 직사광선을 피하고 되도록 습기가 적은 서늘한 곳에 보관할 것(사용 후 반드시 밀폐 보관할 것.)]]></PARAGRAPH>\r\n<PARAGRAPH tagName=\"p\" textIndent=\"\" marginLeft=\"\"><! [CDATA[2] 어린이의 손이 닿지 않는 곳에 보관할 것.]></PARAGRAPH>\r\n<PARAGRAPH tagName=\"p\" textIndent=\"\" marginLeft=\"\"><! [CDATA[3] 의약품을 원래 용기에서 꺼내어 다른 용기에 보관하는 것은 의약품 오용[잘못 사용]에 의한 사고 발생이나 의약품 품질 저하의 원인이 될 수 있으므로 원래의 용기에 넣고 꼭 닫아 보관할 것.]></PARAGRAPH>\r\n</ARTICLE>\r\n</SECTION>\r\n</DOC>",

```
"PN_DOC_DATA": null,
"MAIN_ITEM_INGR": "[M051432]침향|[M051291]인삼|[M040253]사향|[M051216]웅담",
"INGR_NAME": "[M040450]옥수수전분|[M060210]은박"
},
{
"ITEM_SEQ": "196900081",
"ITEM_NAME": "알지녹스과립",
"ENTP_NAME": "서울약품(주)",
"ITEM_PERMIT_DATE": "19690927",
"CNSGN_MANUF": null,
"ETC_OTC_CODE": "일반의약품",
"CHART": "회색-회갈색의 과립제",
"BAR_CODE": null,
" MATERIAL_NAME": "총량 : 1포(1.2그램)중|성분명 : 디알미네이트|분량 : 300|단위 : 밀리그램|규격 : 별규|성분정보 : |비고 : ;총량 : 1포(1.2그램)중|성분명 : 염산피페타네이트|분량 : 3|단위 : 밀리그램|규격 : 별규|성분정보 : |비고 : ;총량 : 1포(1.2그램)중|성분명 : 디아스타제|분량 : 200|단위 : 밀리그램|규격 : KP|성분정보 : |비고 : ;총량 : 1포(1.2그램)중|성분명 : 판크레아틴|분량 : 300|단위 : 밀리그램|규격 : KP|성분정보 : |비고 : ;총량 : 1포(1.2그램)중|성분명 : 담즙엑스|분량 : 40|단위 : 밀리그램|규격 : 별규|성분정보 : 콜린산으로서 18밀리그램|비고 :",
"EE_DOC_ID": "https://nedrug.mfds.go.kr/pbp/cmn/pdfDownload/196900081/EE",
"UD_DOC_ID": "https://nedrug.mfds.go.kr/pbp/cmn/pdfDownload/196900081/UD",
"NB_DOC_ID": "https://nedrug.mfds.go.kr/pbp/cmn/pdfDownload/196900081/NB",
"INSERT_FILE": "",
"STORAGE_METHOD": "기밀용기",
"VALID_TERM": ".",
"REEXAM_TARGET": null,
"REEXAM_DATE": null,
"PACK_UNIT": "",
"EDI_CODE": null,
"DOC_TEXT": "",
"PERMIT_KIND_NAME": "허가",
"ENTP_NO": "1429",
"MAKE_MATERIAL_FLAG": null,
"NEWDRUG_CLASS_NAME": "",
"INDUTY_TYPE": "의약품",
"CANCEL_DATE": "20200401",
"CANCEL_NAME": "유효기간만료",
"CHANGE_DATE": "20160323",
"NARCOTIC_KIND_CODE": null,
"GBN_NAME": "효능효과변경, 2016-03-23/용법용량변경, 2016-03-23/사용상주의사항변경(부작용포함), 2016-03-23/성상변경, 1977-12-09/용법용량변경, 1977-12-09/저장방법 및 유효기간(사용기간)변경, 1977-12-09",
"TOTAL_CONTENT": "1포(1.2그램)중",
"EE_DOC_DATA": "<DOC title=\"효능효과\" type=\"EE\">\r\n    <SECTION title=\"\">\r\n        <ARTICLE title=\"\">\r\n            <PARAGRAPH tagName=\"p\" textIndent=\"0\" marginLeft=\"0\"><![CDATA[ (안전성·유효성을 확인할 수 없음)]]></PARAGRAPH>\r\n        </ARTICLE>\r\n    </SECTION>\r\n</DOC>",
"UD_DOC_DATA": "<DOC title=\"용법용량\" type=\"UD\">\r\n    <SECTION title=\"\">\r\n        <ARTICLE title=\"\">\r\n            <PARAGRAPH tagName=\"p\" textIndent=\"0\" marginLeft=\"0\"><![CDATA[ (안전성·유효성을 확인할 수 없음)]]></PARAGRAPH>\r\n        </ARTICLE>\r\n    </SECTION>\r\n</DOC>",
"NB_DOC_DATA": "<DOC title=\"사용상주의사항\" type=\"NB\">\r\n    <SECTION title=\"\">\r\n        <ARTICLE title=\"\">\r\n            <PARAGRAPH tagName=\"p\" textIndent=\"\" marginLeft=\"\"><![CDATA[ (안전성·유효성을 확인할 수 없음)]]></PARAGRAPH>\r\n        </ARTICLE>\r\n    </SECTION>\r\n</DOC>",
"PN_DOC_DATA": null,
"MAIN_ITEM_INGR": "[M091197]담즙엑스|[M040678]판크레아틴|[M089970]디아스타제|[M095314]염산피페타네이트|[M050263]디알미네이트",
"INGR_NAME": "[M040254]삭카린나트륨(가용성)|[M040450]옥수수전분|[M040484]유당"
},
{
"ITEM_SEQ": "196900082",
"ITEM_NAME": "알지녹스정",
"ENTP_NAME": "서울약품(주)",
"ITEM_PERMIT_DATE": "19690927",
"CNSGN_MANUF": null,
"ETC_OTC_CODE": "일반의약품",
"CHART": "백색당의정",
"BAR_CODE": null,
```

"MATERIAL\_NAME": "총량 : 1정중|성분명 : 디알미네이트|분량 : 150|단위 : 밀리그램|규격 : .|성분정보 : |비고 : ;총량 : 1정중|성분명 : 염산피페타네이트|분량 : 5|단위 : 밀리그램|규격 : 별규|성분정보 : |비고 : ;총량 : 1정중|성분명 : 디아스타제 : 100|단위 : 밀리그램|규격 : KP|성분정보 : |비고 : ;총량 : 1정중|성분명 : 판크레아틴|분량 : 150|단위 : 밀리그램|규격 : KP|성분정보 : |비고 : ;총량 : 1정중|성분명 : 담즙엑스|분량 : 20|단위 : 밀리그램|규격 : 별규|성분정보 : 쿨린산으로서 9밀리그램|비고 : ",  
"EE\_DOC\_ID": "https://nedrug.mfds.go.kr/pbp/cmn/pdfDownload/196900082/EE",  
"UD\_DOC\_ID": "https://nedrug.mfds.go.kr/pbp/cmn/pdfDownload/196900082/UD",  
"NB\_DOC\_ID": "https://nedrug.mfds.go.kr/pbp/cmn/pdfDownload/196900082/NB",  
"INSERT\_FILE": "",  
"STORAGE\_METHOD": " ",  
"VALID\_TERM": " ",  
"REEXAM\_TARGET": null,  
"REEXAM\_DATE": null,  
"PACK\_UNIT": "",  
"EDI\_CODE": null,  
"DOC\_TEXT": "",  
"PERMIT\_KIND\_NAME": "허가",  
"ENTP\_NO": "1429",  
"MAKE\_MATERIAL\_FLAG": null,  
"NEWDRUG\_CLASS\_NAME": "",  
"INDUTY\_TYPE": "의약품",  
"CANCEL\_DATE": "20200401",  
"CANCEL\_NAME": "유효기간만료",  
"CHANGE\_DATE": "20160323",  
"NARCOTIC\_KIND\_CODE": null,  
"GBN\_NAME": "효능효과변경, 2016-03-23/용법용량변경, 2016-03-23/사용상주의사항변경(부작용포함), 2016-03-23",  
"TOTAL\_CONTENT": "1정중",  
"EE\_DOC\_DATA": "<DOC title=\"효능효과\" type=\"EE\">\r\n<SECTION title=\"\">\r\n<ARTICLE title=\"\">\r\n<PARAGRAPH tagName=\"p\" textIndent=\"0\" marginLeft=\"0\"><![CDATA[(안전성·유효성을 확인할 수 없음)]]></PARAGRAPH>\r\n</ARTICLE>\r\n</SECTION>\r\n</DOC>",  
"UD\_DOC\_DATA": "<DOC title=\"용법용량\" type=\"UD\">\r\n<SECTION title=\"\">\r\n<ARTICLE title=\"\">\r\n<PARAGRAPH tagName=\"p\" textIndent=\"\" marginLeft=\"\"><![CDATA[(안전성·유효성을 확인할 수 없음)]]></PARAGRAPH>\r\n</ARTICLE>\r\n</SECTION>\r\n</DOC>",  
"NB\_DOC\_DATA": "<DOC title=\"사용상주의사항\" type=\"NB\">\r\n<SECTION title=\"\">\r\n<ARTICLE title=\"\">\r\n<PARAGRAPH tagName=\"p\" textIndent=\"\" marginLeft=\"\"><![CDATA[(안전성·유효성을 확인할 수 없음)]]></PARAGRAPH>\r\n</ARTICLE>\r\n</SECTION>\r\n</DOC>",  
"PN\_DOC\_DATA": null,  
"MAIN\_ITEM\_INGR": "[M091197]담즙엑스 | [M040678]판크레아틴 | [M089970]디아스타제 | [M095314]염산피페타네이트 | [M050263]디알미네이트",  
"INGR\_NAME": "[M040208]백납 | [M040484]유당 | [M040634]침강탄산칼슘 | [M089138]젤라틴 | [M203772]정제쉘락 | [M207642]백당 | [M239948]탈크 | [M239964]스테아린산마그네슘"

{},

{

"ITEM\_SEQ": "196900101",  
"ITEM\_NAME": "비타코린정",  
"ENTP\_NAME": "영풍제약(주)",  
"ITEM\_PERMIT\_DATE": "19690222",  
"CNSGN\_MANUF": null,  
"ETC\_OTC\_CODE": "일반의약품",  
"CHART": "원형의 짙은 분홍색 당의정",  
"BAR\_CODE": "8806619005601,8806619005618,8806619005625",  
"MATERIAL\_NAME": "총량 : 1정(275mg)중|성분명 : 티아민염산염|분량 : 3|단위 : 밀리그램|규격 : KP|성분정보 : |비고 : ;총량 : 1정(275mg)중|성분명 : 리보플라빈|분량 : 2|단위 : 밀리그램|규격 : KP|성분정보 : |비고 : ;총량 : 1정(275mg)중|성분명 : 피리독신염산염|분량 : 1|단위 : 밀리그램|규격 : KP|성분정보 : |비고 : ;총량 : 1정(275mg)중|성분명 : 시아노코발라민|분량 : 1|단위 : 마이크로그램|규격 : KP|성분정보 : |비고 : ;총량 : 1정(275mg)중|성분명 : 판토텐산칼슘|분량 : 5|단위 : 밀리그램|규격 : KP|성분정보 : |비고 : ;총량 : 1정(275mg)중|성분명 : 니코틴산아미드|분량 : 10|단위 : 밀리그램|규격 : KP|성분정보 : |비고 : ",  
"EE\_DOC\_ID": "https://nedrug.mfds.go.kr/pbp/cmn/pdfDownload/196900101/EE",  
"UD\_DOC\_ID": "https://nedrug.mfds.go.kr/pbp/cmn/pdfDownload/196900101/UD",  
"NB\_DOC\_ID": "https://nedrug.mfds.go.kr/pbp/cmn/pdfDownload/196900101/NB",  
"INSERT\_FILE": "",  
"STORAGE\_METHOD": "차광한 밀폐용기",  
"VALID\_TERM": "제조일로부터 36 개월",  
"REEXAM\_TARGET": null,  
"REEXAM\_DATE": null,

"PACK\_UNIT": "",  
"EDI\_CODE": null,  
"DOC\_TEXT": "",  
"PERMIT\_KIND\_NAME": "신고",  
"ENTP\_NO": "1437",  
"MAKE\_MATERIAL\_FLAG": null,  
"NEWDRUG\_CLASS\_NAME": "",  
"INDUTY\_TYPE": "의약품",  
"CANCEL\_DATE": "20211001",  
"CANCEL\_NAME": "유효기간만료",  
"CHANGE\_DATE": "20160425",  
"NARCOTIC\_KIND\_CODE": null,  
"GBN\_NAME": "사용상주의사항변경(부작용포함), 2016-04-25/저장방법 및 유효기간(사용기간)변경, 2016-04-25/효능효과변경, 2016-04-25/성상변경, 2016-04-25/사용상주의사항변경(부작용포함), 2012-06-20/효능효과변경, 2012-06-20/사용상주의사항변경(부작용포함), 2009-10-07/효능효과변경, 1993-09-23/성상변경, 1991-03-06/사용상주의사항변경(부작용포함), 1988-05-06/용법용량변경, 1988-05-06/효능효과변경, 1988-05-06/사용상주의사항변경(부작용포함), 1987-01-01/용법용량변경, 1987-01-01/효능효과변경, 1987-01-01/저장방법 및 유효기간(사용기간)변경, 1980-01-25/용법용량변경, 1980-01-25",  
"TOTAL\_CONTENT": "1정(275mg)중",  
"EE\_DOC\_DATA": "<DOC title=\"효능효과\" type=\"EE\">\r\n<SECTION title=\"\">\r\n<ARTICLE title=\"\">\r\n<PARAGRAPH tagName=\"p\" textIndent=\"0\" marginLeft=\"0\"><![CDATA[다음 경우의 비타민 B<sub>1</sub>, B<sub>2</sub>, B<sub>6</sub>의<sub>보급</sub>]]></PARAGRAPH>\r\n<PARAGRAPH tagName=\"p\" textIndent=\"0\" marginLeft=\"0\"><![CDATA[: 육체피로, 임신·수유기, 병증·병후(병을 앓는 동안이나 회복 후)의 체력 저하시기]]></PARAGRAPH>\r\n</ARTICLE>\r\n</SECTION>\r\n</DOC>",  
"UD\_DOC\_DATA": "<DOC title=\"용법용량\" type=\"UD\">\r\n<SECTION title=\"\">\r\n<ARTICLE title=\"\">\r\n<PARAGRAPH tagName=\"p\" textIndent=\"0\" marginLeft=\"0\"><![CDATA[성인 1회 1정, 1일 1회 복용한다.]]></PARAGRAPH>\r\n</ARTICLE>\r\n</SECTION>\r\n</DOC>",  
"NB\_DOC\_DATA": "<DOC title=\"사용상주의사항\" type=\"NB\">\r\n<SECTION title=\"\">\r\n<ARTICLE title=\"1. 다음과 같은 사람은 이 약을 복용하지 말 것.\">\">\r\n<PARAGRAPH tagName=\"p\" textIndent=\"0\" marginLeft=\"0\"><![CDATA[1] 고칼슘혈증(hypercalciumia : 혈액중에 칼슘이 과잉으로 존재하는 상태)환자, 유 육종증(sarcoidosis : 원인을 알 수 없는 전신 염증질환), 신장질환 환자.]]></PARAGRAPH>\r\n<PARAGRAPH tagName=\"p\" textIndent=\"0\" marginLeft=\"0\"><![CDATA[2] 이 약 및 이 약에 포함된 성분에 과민반응이 있는 환자]]></PARAGRAPH>\r\n<PARAGRAPH tagName=\"p\" textIndent=\"0\" marginLeft=\"0\"><![CDATA[3] 만 3개월 미만의 젖먹이]]></PARAGRAPH>\r\n<PARAGRAPH tagName=\"p\" textIndent=\"0\" marginLeft=\"0\"><![CDATA[4] 신장결석 환자]]></PARAGRAPH>\r\n<PARAGRAPH tagName=\"p\" textIndent=\"0\" marginLeft=\"0\"><![CDATA[5] 심한 증상의 신부전 환자]]></PARAGRAPH>\r\n<PARAGRAPH tagName=\"p\" textIndent=\"0\" marginLeft=\"0\"><![CDATA[6] 이 약은 유당을 함유하고 있으므로, 갈락토오스 불내성(galactose intolerance), Lapp 유당분해효소 결핍증(Lapp lactase deficiency) 또는 포도당-갈락토오스 흡수장애(glucose-galactose malabsorption)등의 유전적인 문제가 있는 환자에 계는 투여하면 안 된다.]]></PARAGRAPH>\r\n</ARTICLE>\r\n<ARTICLE title=\"2. 이 약을 복용하는 동안 다음의 약을 복용하지 말 것.\">\">\r\n<PARAGRAPH tagName=\"p\" textIndent=\"0\" marginLeft=\"0\"><![CDATA[1] 레보도파]]></PARAGRAPH>\r\n</ARTICLE>\r\n<ARTICLE title=\"3. 다음과 같은 사람(경우)은 이 약을 복용하기 전에 의사, 치과의사, 약사와 상의할 것.\">\">\r\n<PARAGRAPH tagName=\"p\" textIndent=\"0\" marginLeft=\"0\"><![CDATA[1] 의사의 치료를 받고 있는 환자]]></PARAGRAPH>\r\n<PARAGRAPH tagName=\"p\" textIndent=\"0\" marginLeft=\"0\"><![CDATA[2] 강심배당체를 투여 중인 환자]]></PARAGRAPH>\r\n</ARTICLE>\r\n<ARTICLE title=\"4. 다음과 같은 경우 이 약의 복용을 즉각 중지하고 의사, 치과의사, 약사와 상의할 것. 상담 시 가능한 한 이 첨부문서를 소지할 것.\">\">\r\n<PARAGRAPH tagName=\"p\" textIndent=\"0\" marginLeft=\"0\"><![CDATA[1] 이 약의 투여에 의하여 다음의 증상이 있을 경우 : 구역, 구토, 묽은 변, 변비, 저 혈압, 얼굴달아오름, 심박동불규칙, 피부발진]]></PARAGRAPH>\r\n<PARAGRAPH tagName=\"p\" textIndent=\"0\" marginLeft=\"0\"><![CDATA[2] 피리독신을 1일 500 mg ~ 2 g의 용량으로 장기간 복용하면 감각신경병 또는 신 경병적 증상(neuropathy : 말초신경계의 기능적 장애 또는 병적변화)이 나타날 수 있다.]]></PARAGRAPH>\r\n<PARAGRAPH tagName=\"p\" textIndent=\"0\" marginLeft=\"0\"><![CDATA[3] 폴산이 부족한 환자에게 비타민 B<sub>12</sub>를 1일 10 µg 이상 투여할 경우 혈액학적 이 상반응이 나타날 수 있다.]]></PARAGRAPH>\r\n<PARAGRAPH tagName=\"p\" textIndent=\"0\" marginLeft=\"0\"><![CDATA[4] 고용량 투여에 의해 소화성 궤양을 촉진시키고 당내성(포도당내성) 손상(glucose tolerance impairment : 신체의 포도당을 대사하는 능력 장애), 고요산혈증(hyperuricemia, 혈액중에 요산이 과잉으로 존재하는 상태), 간 손상을 일으킬 수 있다.]]></PARAGRAPH>\r\n<PARAGRAPH tagName=\"p\" textIndent=\"0\" marginLeft=\"0\"><![CDATA[5] 장기투여에 의해 고칼슘혈증 및 결석증이 나타날 수 있다.]]></PARAGRAPH>\r\n<PARAGRAPH tagName=\"p\" textIndent=\"0\" marginLeft=\"0\"><![CDATA[6] 우발적으로 과량복용 한 경우]]></PARAGRAPH>\r\n<PARAGRAPH tagName=\"p\" textIndent=\"0\" marginLeft=\"0\"><![CDATA[7] 1개월 정도 복용하여도 증상의 개선이 없을 경우]]></PARAGRAPH>\r\n</ARTICLE>\r\n<ARTICLE title=\"5. 기타 이 약의 복용 시 주의사항\">\r\n<PARAGRAPH tagName=\"p\" textIndent=\"0\" marginLeft=\"0\"><![CDATA[1] 정해진 용법·용량을 잘 지킬 것.]]></PARAGRAPH>\r\n<PARAGRAPH tagName=\"p\" textIndent=\"0\" marginLeft=\"0\"><![CDATA[2] 요를 황색으로 변하게 하여 임상 검사치에 영향을 줄 수 있다.]]></PARAGRAPH>\r\n</ARTICLE>\r\n<ARTICLE title=\"6. 저장상의 주의사항\">\r\n<PARAGRAPH tagName=\"p\" textIndent=\"0\" marginLeft=\"0\"><![CDATA[1] </p>

```
[CDATA[1] 어린이의 손에 닿지 않는 곳에 보관할 것.]]></PARAGRAPH>\r\n      <PARAGRAPH tagName=\\"p\\" textIndent=\\"0\\" marginLeft=\\"0\\"><! [CDATA[2] 직사광선을 피하고 될 수 있는 한 습기가 적은 서늘한 곳에 (밀폐하여) 보관할 것.]]></PARAGRAPH>\r\n      <PARAGRAPH tagName=\\"p\\" textIndent=\\"0\\" marginLeft=\\"0\\"><! [CDATA[3] 오용(잘못 사용)을 막고 품질의 보존을 위하여 다른 용기에 바꾸어 넣지 말 것.]]></PARAGRAPH>\r\n</ARTICLE>\r\n  <SECTION>\r\n</SECTION>\r\n</DOC>",

"PN_DOC_DATA": null,
"MAIN_ITEM_INGR": "[M040064]니코틴산아미드|[M040679]판토텐산칼슘|[M086692]시아노코발라민|[M204304]피리독신염산염|[M040133]리보플라빈|[M223258]티아민염산염",
"INGR_NAME": "[M040531]젤라틴|[M040567]카르나우바납|[M040634]침강탄산칼슘|[M060073]미결정셀룰로오스|[M060502]적색3호|[M071119]전분글리콜산나트륨|[M207642]백당|[M223367]유당수화물|[M223556]스테아르산마그네슘"
}, {
  "ITEM_SEQ": "196900130",
  "ITEM_NAME": "코푸시럽",
  "ENTP_NAME": "(주)유한양행",
  "ITEM_PERMIT_DATE": "19691224",
  "CNSGN_MANUF": null,
  "ETC_OTC_CODE": "전문의약품",
  "CHART": "갈색의 플라스틱병 또는 알루미늄호일 포장에 들어있는 얇은 적색의 방향성 시럽제",
  "BAR_CODE": "8806421022803,8806421022810,8806421022827,8806421022834",
  "MATERIAL_NAME": "총량 : 이 약 100mL 중|성분명 : 디히드로코데인타르타르산염|분량 : 50|단위 : 밀리그램|규격 : USP|성분정보 : |비고 : ;총량 : 이 약 100mL 중|성분명 : dl-메틸에페드린염산염|분량 : 131|단위 : 밀리그램|규격 : KP|성분정보 : |비고 : ;총량 : 이 약 100mL 중|성분명 : 클로르페니라민말레산염|분량 : 15|단위 : 밀리그램|규격 : KP|성분정보 : |비고 : ;총량 : 이 약 100mL 중|성분명 : 염화암모늄|분량 : 1000|단위 : 밀리그램|규격 : BP|성분정보 : |비고 :",
  "EE_DOC_ID": "https://nedrug.mfds.go.kr/pbp/cmn/pdfDownload/196900130/EE",
  "UD_DOC_ID": "https://nedrug.mfds.go.kr/pbp/cmn/pdfDownload/196900130/UD",
  "NB_DOC_ID": "https://nedrug.mfds.go.kr/pbp/cmn/pdfDownload/196900130/NB",
  "INSERT_FILE": "https://nedrug.mfds.go.kr/pbp/cmn/pdfDownload/196900130/II",
  "STORAGE_METHOD": "기밀용기, 실온보관",
  "VALID_TERM": "제조일로부터 36 개월",
  "REEXAM_TARGET": null,
  "REEXAM_DATE": null,
  "PACK_UNIT": "",
  "EDI_CODE": null,
  "DOC_TEXT": "",
  "PERMIT_KIND_NAME": "허가",
  "ENTP_NO": "0129",
  "MAKE_MATERIAL_FLAG": null,
  "NEWDRUG_CLASS_NAME": "",
  "INDUTY_TYPE": "마약류원료사용자",
  "CANCEL_DATE": null,
  "CANCEL_NAME": "정상",
  "CHANGE_DATE": "20180211",
  "NARCOTIC_KIND_CODE": "한외마약",
  "GBN_NAME": "사용상주의사항변경(부작용포함), 2018-02-11/용법용량변경, 2018-02-11/사용상주의사항변경(부작용포함), 2016-03-23/용법용량변경, 2016-03-23/효능효과변경, 2016-03-23/성상변경, 2014-09-11/사용상주의사항변경(부작용포함), 2006-07-18/성상변경, 2006-07-18/제품명칭변경, 2006-07-18/제품명칭변경, 2004-03-25",
  "TOTAL_CONTENT": "이 약 100mL 중",
  "EE_DOC_DATA": "<DOC title=\\"효능효과\\" type=\\"EE\\">\r\n  <SECTION title=\\"\\">\r\n    <ARTICLE title=\\"\\">\r\n      <PARAGRAPH tagName=\\"p\\" textIndent=\\"\\\" marginLeft=\\"\\\"><! [CDATA[기침, 가래]]></PARAGRAPH>\r\n    </ARTICLE>\r\n  </SECTION>\r\n</DOC>",

"UD_DOC_DATA": "<DOC title=\\"용법용량\\" type=\\"UD\\">\r\n  <SECTION title=\\"\\">\r\n    <ARTICLE title=\\"\\">\r\n      <PARAGRAPH tagName=\\"p\\" textIndent=\\"\\\" marginLeft=\\"\\\"><! [CDATA[다음 용량을 1일 3 &x301c; 4회 식후 및 취침 시 경구투여한다.]]></PARAGRAPH>\r\n      <PARAGRAPH tagName=\\"p\\" textIndent=\\"\\\" marginLeft=\\"\\\"><! [CDATA[성인 및 15세 이상 청소년 : 1회 20 mL]]></PARAGRAPH>\r\n      <PARAGRAPH tagName=\\"p\\" textIndent=\\"\\\" marginLeft=\\"\\\"><! [CDATA[소아 : 1회]]></PARAGRAPH>\r\n      <PARAGRAPH tagName=\\"p\\" textIndent=\\"\\\" marginLeft=\\"\\\"><! [CDATA[12세 이상 &x301c; 15세 미만 13mL]]></PARAGRAPH>\r\n    </ARTICLE>\r\n  </SECTION>\r\n</DOC>",

"NB_DOC_DATA": "<DOC title=\\"사용상의주의사항\\" type=\\"NB\\">\r\n  <SECTION title=\\"\\">\r\n    <ARTICLE title=\\"1. 경고\\">\r\n      <PARAGRAPH tagName=\\"p\\" textIndent=\\"\\\" marginLeft=\\"\\\"><! [CDATA[중증의 호흡 억제 위험이 증가할 수 있으나 18세 미만의 비만, 폐색성 수면 무호흡증후군 또는 중증 폐 질환을 가진 환자에게 투여를 피한다.]]></PARAGRAPH>\r\n      <ARTICLE title=\\"2. 다음 환자에는 투여하지 말 것.\\">\r\n        <PARAGRAPH tagName=\\"p\\" textIndent=\\"\\\" marginLeft=\\"\\\"><! [CDATA[1] 이 약 또는 이 약의 구성성분에 대한 과민반응 및 그 병력이 있는 환자]]></PARAGRAPH>\r\n        <PARAGRAPH tagName=\\"p\\" textIndent=\\"\\\" marginLeft=\\"\\\"><! [CDATA[2] MAO억제제(항우울제, 정신병치료제, 감정조절제, 항파킨신제 등)를 복용하고 있거나 복용을
```

중단한 후 2주 이내의 환자] ]></PARAGRAPH>\r\n <PARAGRAPH tagName=\"p\" textIndent=\"\"\r\nmarginLeft=\"\"><! [CDATA[3] 12세 미만의 소아('소아에 대한 투여' 항 참조]]></PARAGRAPH>\r\n<PARAGRAPH tagName=\"p\" textIndent=\"\" marginLeft=\"\"><! [CDATA[4] 수유부]]></PARAGRAPH>\r\n<PARAGRAPH tagName=\"p\" textIndent=\"\" marginLeft=\"\"><! [CDATA[5] 녹내장 환자(항콜린 작용에 의해 안압이 상승되어 녹내장이 악화될 수 있다]]></PARAGRAPH>\r\n <PARAGRAPH tagName=\"p\" textIndent=\"\" marginLeft=\"\"><! [CDATA[6] 전립선비대 등 하부요로폐색성 질환 환자]]></PARAGRAPH>\r\n </ARTICLE>\r\n<ARTICLE title=\"3. 다음 환자에는 신중히 투여할 것.\"><PARAGRAPH tagName=\"p\" textIndent=\"\" marginLeft=\"\"><! [CDATA[1]&nbsp;&nbsp;본인, 양친 또는 형제 등이 두드러기, 접촉피부염, 알레르기비염, 편두통, 음식물알레르기 등을 일으키기 쉬운 체질을 갖고 있는 사람]]></PARAGRAPH>\r\n <PARAGRAPH tagName=\"p\" textIndent=\"\" marginLeft=\"\"><! [CDATA[2] 지금까지 약에 의해 알레르기 증상(예, 발열, 발진, 관절통, 가려움등)을 일으킨 적이 있는 사람]]></PARAGRAPH>\r\n <PARAGRAPH tagName=\"p\" textIndent=\"\" marginLeft=\"\"><! [CDATA[3] 간장애, 신장애, 갑상샘질환, 당뇨병 등이 있는 사람, 허약자 또는 고열이 있는 사람]]></PARAGRAPH>\r\n <PARAGRAPH tagName=\"p\" textIndent=\"\" marginLeft=\"\"><! [CDATA[4] 순환기계 질환, 고혈압등 심혈관계 질환 환자 또는 고령자]]></PARAGRAPH>\r\n <PARAGRAPH tagName=\"p\" textIndent=\"\" marginLeft=\"\"><! [CDATA[5] 임부 또는 임신하고 있을 가능성 있는 여성]]></PARAGRAPH>\r\n<PARAGRAPH tagName=\"p\" textIndent=\"\" marginLeft=\"\"><! [CDATA[6] 안압상승 또는 배뇨장애 환자]]></PARAGRAPH>\r\n <PARAGRAPH tagName=\"p\" textIndent=\"\" marginLeft=\"\"><! [CDATA[7] 의사의 치료를 받고 있는 사람]]></PARAGRAPH>\r\n <PARAGRAPH tagName=\"p\" textIndent=\"\" marginLeft=\"\"><! [CDATA[8] 다음과 같은 기침이 있는 사람]]></PARAGRAPH>\r\n <PARAGRAPH tagName=\"p\" textIndent=\"\" marginLeft=\"\"><! [CDATA[9] 흡연, 천식, 만성 기관지염, 폐기종, 기관지확장증, 과도한 가래가 동반되는 기침, 1주 이상 지속 또는 재발되는 기침, 만성 기침, 발열·발진이나 지속적인 두통이 동반되는 기침]]></PARAGRAPH>\r\n<PARAGRAPH tagName=\"p\" textIndent=\"\" marginLeft=\"\"><! [CDATA[10] 간질 환자]]></PARAGRAPH>\r\n </ARTICLE>\r\n <ARTICLE title=\"4. 이상반응\">\r\n <PARAGRAPH tagName=\"p\" textIndent=\"\" marginLeft=\"\"><! [CDATA[1] 쇼크 : 청색증, 호흡곤란, 흉부불쾌감, 혈압저하 등]]></PARAGRAPH>\r\n <PARAGRAPH tagName=\"p\" textIndent=\"\" marginLeft=\"\"><! [CDATA[2] 과민반응 : 발진, 발적, 가려움, 광민감반응, 박탈피부염, 두드러기, 단일수축, 근허약, 협조불능]]></PARAGRAPH>\r\n<PARAGRAPH tagName=\"p\" textIndent=\"\" marginLeft=\"\"><! [CDATA[3] 소화기계 : 구역, 구토, 변비, 식욕부진, 구갈(지속적이거나 심한), 가슴쓰림, 소화불량, 복통, 설사]]></PARAGRAPH>\r\n <PARAGRAPH tagName=\"p\" textIndent=\"\" marginLeft=\"\"><! [CDATA[4] 정신신경계 : 어지럼, 불안, 떨림, 불면, 졸음, 진정, 신경과민, 두통, 초조감, 복시, 이명, 전정장애, 이상황홀감, 정서불안, 히스테리, 진전, 신경염, 협조이상, 감각이상, 흐린시력, 집중력감소, 권태감, 경련, 착란]]></PARAGRAPH>\r\n <PARAGRAPH tagName=\"p\" textIndent=\"\" marginLeft=\"\"><! [CDATA[5] 비뇨기계 : 배뇨곤란, 빈뇨, 요폐, 요저류]]></PARAGRAPH>\r\n <PARAGRAPH tagName=\"p\" textIndent=\"\" marginLeft=\"\"><! [CDATA[6] 순환기계 : 저혈압, 심계항진, 빈맥, 부정맥, 기외수축, 간염, 황달]]></PARAGRAPH>\r\n <PARAGRAPH tagName=\"p\" textIndent=\"\" marginLeft=\"\"><! [CDATA[7] 호흡기계 : 코 또는 기도의 건조, 기관분비액의 점성화, 천명, 코막힘]]></PARAGRAPH>\r\n <PARAGRAPH tagName=\"p\" textIndent=\"\" marginLeft=\"\"><! [CDATA[8] 혈액계 : 용혈성빈혈, 혈소판감소, 재생불량성빈혈, 무과립구증]]></PARAGRAPH>\r\n <PARAGRAPH tagName=\"p\" textIndent=\"\" marginLeft=\"\"><! [CDATA[9] 기타 : 오한, 발한이상, 흉통, 피로감, 월경이상]]></PARAGRAPH>\r\n </ARTICLE>\r\n <ARTICLE title=\"5. 일반적 주의\">\r\n <PARAGRAPH tagName=\"p\" textIndent=\"\" marginLeft=\"\"><! [CDATA[1] 복용하는 동안 졸음이 오는 경우가 있으므로 자동차 운전 또는 기계류의 운전 조작을 피한다.]></PARAGRAPH>\r\n <PARAGRAPH tagName=\"p\" textIndent=\"\" marginLeft=\"\"><! [CDATA[2] 과량투여하거나 장기연용하지 않는다.]></PARAGRAPH>\r\n </ARTICLE>\r\n <ARTICLE title=\"6. 상호작용\">\r\n <PARAGRAPH tagName=\"p\" textIndent=\"\" marginLeft=\"\"><! [CDATA[1] 다음 약들과 병용투여하지 않는다 : 다른 진해거담제, 감기약, 항히스타민제, 진정제 등]]></PARAGRAPH>\r\n <PARAGRAPH tagName=\"p\" textIndent=\"\" marginLeft=\"\"><! [CDATA[2] 알코올, 중추신경억제 병용시 졸음을 유발할 수 있다.]></PARAGRAPH>\r\n <PARAGRAPH tagName=\"p\" textIndent=\"\" marginLeft=\"\"><! [CDATA[3] 클로르페니라민은 페니토인대사를 억제하여 페니토인 독성을 유발할 수 있다.]></PARAGRAPH>\r\n </ARTICLE>\r\n <ARTICLE title=\"7. 임부 및 수유부에 대한 투여\">\r\n <PARAGRAPH tagName=\"p\" textIndent=\"\" marginLeft=\"\"><! [CDATA[1] 임부 및 임신하고 있을 가능성이 있는 여성에 대한 안전성이 확립되어 있지 않으므로 치료상의 유익성이 위험성을 상회한다고 판단되는 경우에만 신중히 투여한다.]></PARAGRAPH>\r\n <PARAGRAPH tagName=\"p\" textIndent=\"\" marginLeft=\"\"><! [CDATA[2] 이 약이 유즙 분비를 억제하고 모유로 이행될 수 있으므로 수유부에게 투여하지 않는다.]></PARAGRAPH>\r\n </ARTICLE>\r\n <ARTICLE title=\"8. 소아에 대한 투여\">\r\n <PARAGRAPH tagName=\"p\" textIndent=\"\" marginLeft=\"\"><! [CDATA[1]&nbsp;소아에 과량투여하면 환각, 흥분, 경련, 사망을 일으킬 수 있으므로 특히 주의한다.]></PARAGRAPH>\r\n <PARAGRAPH tagName=\"p\" textIndent=\"\" marginLeft=\"\"><! [CDATA[2] 중증 호흡억제가 나타날 수 있으니 12세 미만 소아에게 투여하지 말아야한다(12세 미만 소아는 호흡억제 감수성이 크다. 12세 미만 소아에서 사망을 포함하는 중증 호흡억제 위험이 크다는 국외 보고가 있다.)]></PARAGRAPH>\r\n </ARTICLE>\r\n <ARTICLE title=\"9. 고령자에 대한 투여\">\r\n <PARAGRAPH tagName=\"p\" textIndent=\"\" marginLeft=\"\"><! [CDATA[1] 일반적으로 고령자는 생리기능이 저하되어 있으므로 환자의 상태를 관찰하여 신중히 투여해야한다.]></PARAGRAPH>\r\n </ARTICLE>\r\n <ARTICLE title=\"10. 과량투여시의 처치\">\r\n <PARAGRAPH tagName=\"p\" textIndent=\"\" marginLeft=\"\"><! [CDATA[1] 클로르페니라민의 치사량은 체중 kg당 25 ~ 50 mg이다. 증상으로는 진정, 중추신경계 비정상적 자극, 중독성 정신병, 경련, 무호흡, 정신착란, 항콜린 효과, 실조증, 부정맥을 비롯한 심혈관계 혀탈증 등이 나타날 수 있으며 이 때에는 토근시럽을 이용해 구토를 유발시키거나 위세척을 한다.]></PARAGRAPH>\r\n </ARTICLE>\r\n <ARTICLE

```
title=\"11. 보관 및 취급상의 주의사항\">\r\n      <PARAGRAPH tagName=\"p\" textIndent=\"\"\r\nmarginLeft=\"\"><! [CDATA[1] 어린이의 손이 닿지 않는 장소에 보관한다.]></PARAGRAPH>\r\n      <PARAGRAPH tagName=\"p\" textIndent=\"\"\r\nmarginLeft=\"\"><! [CDATA[2] 직사광선을 피하고 되도록 습기가 적은 서늘한 곳에\r\n밀전하여 보관한다.]></PARAGRAPH>\r\n      <PARAGRAPH tagName=\"p\" textIndent=\"\"\r\nmarginLeft=\"\"><! [CDATA[3] 오용을 막고 품질의 보존을 위하여 다른 용기에 바꾸어 넣지 않는다.]></PARAGRAPH>\r\n      </ARTICLE>\r\n</SECTION>\r\n</DOC>\" ,\r\n\"PN_DOC_DATA\": null,\r\n\"MAIN_ITEM_INGR\": \" [M040435]염화암모늄 | [M223211]클로르페니라민말레산염 | [M204422]dl-메틸에페드린염산염 | \r\n[M249060]디히드로코데인타르타르산염\", \r\n\"INGR_NAME\": \" [M007131]정제수 | [M095147]수크랄로스 | [M222558]파라옥시벤조산메틸 | [M222559]파라옥시벤조산프로필 | \r\n[M222565]시트르산나트륨수화물 | [M223090]시트르산수화물 | [M243428]D-소르비톨액 | [M260202]식약처인정타르색소(적색40호) | \r\n[M269281]베리믹스향(AH-F-1265) | [M269282]시트러스향(AH-F-1266)\"\r\n},\r\n{\r\n    \"ITEM_SEQ\": \"196900131\", \r\n    \"ITEM_NAME\": \"코데날액\", \r\n    \"ENTP_NAME\": \"삼아제약(주)\", \r\n    \"ITEM_PERMIT_DATE\": \"19691224\", \r\n    \"CNSGN_MANUF\": null, \r\n    \"ETC_OTC_CODE\": \"전문의약품\", \r\n    \"CHART\": \"무색의 방향성 감미의 액체\", \r\n    \"BAR_CODE\": \"8806457011406,8806457011413,8806457011420\", \r\n    \"MATERIAL_NAME\": \"총량 : 100mL 중|성분명 : 디히드로코데인타르타르산염|분량 : 50.0|단위 : 밀리그램|규격 : BP|성분정보 : |비고 : ;총량 : 100mL 중|성분명 : dl-메틸에페드린염산염|분량 : 131.25|단위 : 밀리그램|규격 : KP|성분정보 : |비고 : ;총량 : 100mL 중|성분명 : 구아이페네신|분량 : 375.0|단위 : 밀리그램|규격 : KP|성분정보 : |비고 : ;총량 : 100mL 중|성분명 : 클로르페니라민말레산염|분량 : 15.0|단위 : 밀리그램|규격 : KP|성분정보 : |비고 : \", \r\n    \"EE_DOC_ID\": \"https://nedrug.mfds.go.kr/pbp/cmn/pdfDownload/196900131/EE\", \r\n    \"UD_DOC_ID\": \"https://nedrug.mfds.go.kr/pbp/cmn/pdfDownload/196900131/UD\", \r\n    \"NB_DOC_ID\": \"https://nedrug.mfds.go.kr/pbp/cmn/pdfDownload/196900131/NB\", \r\n    \"INSERT_FILE\": \"\", \r\n    \"STORAGE_METHOD\": \"기밀용기, 실온(1~30°C)보관\", \r\n    \"VALID_TERM\": \"제조일로부터 36 개월\", \r\n    \"REEXAM_TARGET\": null, \r\n    \"REEXAM_DATE\": null, \r\n    \"PACK_UNIT\": \"\", \r\n    \"EDI_CODE\": null, \r\n    \"DOC_TEXT\": \"\", \r\n    \"PERMIT_KIND_NAME\": \"허가\", \r\n    \"ENTP_NO\": \"0133\", \r\n    \"MAKE_MATERIAL_FLAG\": null, \r\n    \"NEWDRUG_CLASS_NAME\": \"\", \r\n    \"INDUTY_TYPE\": \"마약류원료사용자\", \r\n    \"CANCEL_DATE\": null, \r\n    \"CANCEL_NAME\": \"정상\", \r\n    \"CHANGE_DATE\": \"20201218\", \r\n    \"NARCOTIC_KIND_CODE\": \"한외마약\", \r\n    \"GBN_NAME\": \"저장방법 및 유효기간(사용기간)변경, 2020-12-18/용법용량변경, 2018-02-11/사용상주의사항변경(부작용포함), 2018-02-11/효능효과변경, 2016-03-23/용법용량변경, 2016-03-23/사용상주의사항변경(부작용포함), 2016-03-23/성상변경, 2009-08-27\", \r\n    \"TOTAL_CONTENT\": \"100mL 중\", \r\n    \"EE_DOC_DATA\": \"<DOC title=\"효능효과\" type=\"EE\">\r\n      <SECTION title=\"\">\r\n        <ARTICLE title=\"\">\r\n          <PARAGRAPH tagName=\"p\" textIndent=\"\" marginLeft=\"\"><! [CDATA[기침, 가래]]></PARAGRAPH>\r\n        </ARTICLE>\r\n      </SECTION>\r\n    </DOC>\", \r\n    \"UD_DOC_DATA\": \"<DOC title=\"용법용량\" type=\"UD\">\r\n      <SECTION title=\"\">\r\n        <ARTICLE title=\"\">\r\n          <PARAGRAPH tagName=\"p\" textIndent=\"\" marginLeft=\"\"><! [CDATA[다음 용량을 1일 3회x301c; 4회 식후 및 취침시 경구투여한다.]></PARAGRAPH>\r\n          <PARAGRAPH tagName=\"p\" textIndent=\"\" marginLeft=\"\"><! [CDATA[1. 성인 및 15세 이상 청소년 : 1회 20 mL]]></PARAGRAPH>\r\n          <PARAGRAPH tagName=\"p\" textIndent=\"\" marginLeft=\"\"><! [CDATA[2. 소아 : 1회 용량]]></PARAGRAPH>\r\n        </ARTICLE>\r\n      </SECTION>\r\n    </DOC>\", \r\n    \"NB_DOC_DATA\": \"<DOC title=\"사용상의주의사항\" type=\"NB\">\r\n      <SECTION title=\"\">\r\n        <ARTICLE title=\"1. 경고\">\r\n          <PARAGRAPH tagName=\"p\" textIndent=\"\" marginLeft=\"\"><! [CDATA[중증의 호흡 억제 위험이 증가할 수 있으니 18세 미만의 비만, 폐색성 수면 무호흡증후군 또는 중증 폐 질환을 가진 환자에게 투여를 피 한다.]></PARAGRAPH>\r\n        </ARTICLE>\r\n      </SECTION>\r\n    </DOC>\", \r\n    \"COMMENT\": \"2. 다음 환자에는 투여하지 말 것.\", \r\n    \"REMARK\": \"<PARAGRAPH tagName=\"p\" textIndent=\"\" marginLeft=\"\"><! [CDATA[1] 이 약 또는 이 약의 구성성분에 대한\"
```

과민반응 및 그 병력이 있는 환자]]></PARAGRAPH>\r\n<PARAGRAPH tagName=\\"p\\" textIndent=\\"\\\" marginLeft=\\"\\\"><! [CDATA[2] MAO억제제(항우울제, 정신병치료제, 감정조절제, 항파킨스제 등)를 복용하고 있거나 복용을 중단한 후 2주 이내의 환자]]></PARAGRAPH>\r\n<PARAGRAPH tagName=\\"p\\" textIndent=\\"\\\" marginLeft=\\"\\\"><! [CDATA[4] 수유부]]></PARAGRAPH>\r\n<PARAGRAPH tagName=\\"p\\" textIndent=\\"\\\" marginLeft=\\"\\\"><! [CDATA[5] 녹내장 환자(항콜린 작용에 의해 안압이 상승되어 녹내장이 악화될 수 있다]]]></PARAGRAPH>\r\n<PARAGRAPH tagName=\\"p\\" textIndent=\\"\\\" marginLeft=\\"\\\"><! [CDATA[6] 전립선비대 등 하부요로폐색성 질환 환자]]></PARAGRAPH>\r\n</ARTICLE>\r\n<ARTICLE title=\\"3. 다음 환자에는 신중히 투여할 것.\\">\r\n<PARAGRAPH tagName=\\"p\\" textIndent=\\"\\\" marginLeft=\\"\\\"><! [CDATA[1] 본인, 양친 또는 형제 등이 두드러기, 접촉피부염, 알레르기비염, 편두통, 음식물알레르기 등을 일으키기 쉬운 체질을 갖고 있는 사람]]></PARAGRAPH>\r\n<PARAGRAPH tagName=\\"p\\" textIndent=\\"\\\" marginLeft=\\"\\\"><! [CDATA[2] 지금까지 약에 의해 알레르기 증상(예, 발열, 발진, 관절통, 가려움 등)을 일으킨 적이 있는 사람]]></PARAGRAPH>\r\n<PARAGRAPH tagName=\\"p\\" textIndent=\\"\\\" marginLeft=\\"\\\"><! [CDATA[3] 간장애, 신장애, 갑상샘질환, 당뇨병 등이 있는 사람, 허약자 또는 고열이 있는 사람]]></PARAGRAPH>\r\n<PARAGRAPH tagName=\\"p\\" textIndent=\\"\\\" marginLeft=\\"\\\"><! [CDATA[4] 순환기계 질환, 고혈압등 심혈관계 질환 환자 또는 고령자]]></PARAGRAPH>\r\n<PARAGRAPH tagName=\\"p\\" textIndent=\\"\\\" marginLeft=\\"\\\"><! [CDATA[5] 일부 또는 임신하고 있을 가능성 있는 여성]]></PARAGRAPH>\r\n<PARAGRAPH tagName=\\"p\\" textIndent=\\"\\\" marginLeft=\\"\\\"><! [CDATA[6] 안압상승 또는 배뇨장애 환자]]></PARAGRAPH>\r\n<PARAGRAPH tagName=\\"p\\" textIndent=\\"\\\" marginLeft=\\"\\\"><! [CDATA[7] 의사의 치료를 받고 있는 사람]]></PARAGRAPH>\r\n<PARAGRAPH tagName=\\"p\\" textIndent=\\"\\\" marginLeft=\\"\\\"><! [CDATA[8] 다음과 같은 기침이 있는 사람]]></PARAGRAPH>\r\n<PARAGRAPH tagName=\\"p\\" textIndent=\\"\\\" marginLeft=\\"\\\"><! [CDATA[9] 흡연, 천식, 만성 기관지염, 폐기종, 기관지확장증, 과도한 가래가 동반되는 기침, 1주 이상 지속 또는 재발되는 기침, 만성 기침, 발열·발진이나 지속적인 두통이 동반되는 기침]]></PARAGRAPH>\r\n<PARAGRAPH tagName=\\"p\\" textIndent=\\"\\\" marginLeft=\\"\\\"><! [CDATA[10] 간질 환자]]></PARAGRAPH>\r\n</ARTICLE>\r\n<ARTICLE title=\\"4. 이상반응\\">\r\n<PARAGRAPH tagName=\\"p\\" textIndent=\\"\\\" marginLeft=\\"\\\"><! [CDATA[1] 쇼크: 청색증, 호흡곤란, 흉부불쾌감, 혈압저하 등]]></PARAGRAPH>\r\n<PARAGRAPH tagName=\\"p\\" textIndent=\\"\\\" marginLeft=\\"\\\"><! [CDATA[2] 과민반응 : 발진, 발적, 가려움, 광민감반응, 박탈피부염, 두드러기, 단일수축, 근허약, 협조불능]]></PARAGRAPH>\r\n<PARAGRAPH tagName=\\"p\\" textIndent=\\"\\\" marginLeft=\\"\\\"><! [CDATA[3] 소화기계 : 구역, 구토, 변비, 식욕부진, 구갈(지속적이거나 심한), 가슴쓰림, 소화불량, 복통, 설사, 위부불쾌감]]></PARAGRAPH>\r\n<PARAGRAPH tagName=\\"p\\" textIndent=\\"\\\" marginLeft=\\"\\\"><! [CDATA[4] 정신신경계 : 어지럼, 불안, 떨림, 불면, 졸음, 진정, 신경과민, 두통, 초조감, 복시, 이명, 전정장애, 이상황홀감, 정서불안, 히스테리, 진전, 신경염, 협조이상, 감각이상, 흐린시력, 집중력감소, 권태감, 경련, 착란]]></PARAGRAPH>\r\n<PARAGRAPH tagName=\\"p\\" textIndent=\\"\\\" marginLeft=\\"\\\"><! [CDATA[5] 비뇨기계 : 배뇨곤란, 빙뇨, 요폐, 요저류]]></PARAGRAPH>\r\n<PARAGRAPH tagName=\\"p\\" textIndent=\\"\\\" marginLeft=\\"\\\"><! [CDATA[6] 순환기계 : 저혈압, 심계항진, 빈맥, 부정맥, 기외수축, 간염, 황달]]></PARAGRAPH>\r\n<PARAGRAPH tagName=\\"p\\" textIndent=\\"\\\" marginLeft=\\"\\\"><! [CDATA[7] 호흡기계 : 코 또는 기도의 건조, 기관분비액의 점성화, 천명, 코막힘]]></PARAGRAPH>\r\n<PARAGRAPH tagName=\\"p\\" textIndent=\\"\\\" marginLeft=\\"\\\"><! [CDATA[8] 혈액계 : 용혈성빈혈, 혈소판감소, 재생불량성빈혈, 무과립구증]]></PARAGRAPH>\r\n<PARAGRAPH tagName=\\"p\\" textIndent=\\"\\\" marginLeft=\\"\\\"><! [CDATA[9] 기타 : 오한, 발한이상, 흉통, 피로감, 월경이상]]></PARAGRAPH>\r\n</ARTICLE>\r\n<ARTICLE title=\\"5. 일반적주의\\">\r\n<PARAGRAPH tagName=\\"p\\" textIndent=\\"\\\" marginLeft=\\"\\\"><! [CDATA[1] 복용하는 동안 즐음이 오는 경우가 있으므로 자동차 운전 또는 기계류의 운전 조작을 피한다.]></PARAGRAPH>\r\n<PARAGRAPH tagName=\\"p\\" textIndent=\\"\\\" marginLeft=\\"\\\"><! [CDATA[2] 과량투여하거나 장기연용하지 않는다.]></PARAGRAPH>\r\n</ARTICLE>\r\n<ARTICLE title=\\"6. 상호작용\\">\r\n<PARAGRAPH tagName=\\"p\\" textIndent=\\"\\\" marginLeft=\\"\\\"><! [CDATA[1] 다음 약들과 병용투여하지 않는다 : 다른 진해거담제, 감기약, 항히스타민제, 진정제 등]]></PARAGRAPH>\r\n<PARAGRAPH tagName=\\"p\\" textIndent=\\"\\\" marginLeft=\\"\\\"><! [CDATA[2] 알코올, 종추신경억제제 병용시 졸음을 유발할 수 있다.]></PARAGRAPH>\r\n<PARAGRAPH tagName=\\"p\\" textIndent=\\"\\\" marginLeft=\\"\\\"><! [CDATA[3] 클로르페니라민은 페니토인대사를 억제하여 페니토인 독성을 유발할 수 있다.]></PARAGRAPH>\r\n</ARTICLE>\r\n<ARTICLE title=\\"7. 일부 및 수유부에 대한 투여\\">\r\n<PARAGRAPH tagName=\\"p\\" textIndent=\\"\\\" marginLeft=\\"\\\"><! [CDATA[1] 일부 및 임신하고 있을 가능성이 있는 여성에 대한 안전성이 확립되어 있지 않으므로 치료상의 유익성이 위험성을 상회한다고 판단되는 경우에만 신중히 투여한다.]></PARAGRAPH>\r\n<PARAGRAPH tagName=\\"p\\" textIndent=\\"\\\" marginLeft=\\"\\\"><! [CDATA[2] 이 약이 유즙 분비를 억제하고 모유로 이행될 수 있으므로 수유부에게 투여하지 않는다.]></PARAGRAPH>\r\n</ARTICLE>\r\n<ARTICLE title=\\"8. 소아에 대한 투여\\">\r\n<PARAGRAPH tagName=\\"p\\" textIndent=\\"\\\" marginLeft=\\"\\\"><! [CDATA[1] 소아에 과량 투여하면 환각, 흥분, 경련, 사망을 일으킬 수 있으므로 특히 주의한다.]></PARAGRAPH>\r\n<PARAGRAPH tagName=\\"p\\" textIndent=\\"\\\" marginLeft=\\"\\\"><! [CDATA[2] 중증 호흡억제가 나타날 수 있으니 12세 미만 소아에게 투여하지 말아야한다(12세 미만 소아는 호흡억제 감수성이 크다. 12세 미만 소아에서 사망을 포함하는 중증 호흡억제 위험이 크다는 국외 보고가 있다.)]></PARAGRAPH>\r\n</ARTICLE>\r\n<ARTICLE title=\\"9. 고령자에 대한 투여\\">\r\n<PARAGRAPH tagName=\\"p\\" textIndent=\\"\\\" marginLeft=\\"\\\"><! [CDATA[1] 일반적으로 고령자는 생리기능이 저하되어 있으므로 환자의 상태를 관찰하여 신중히 투여해야한다.]></PARAGRAPH>\r\n</ARTICLE>\r\n<ARTICLE title=\\"10. 임상검사치에의 영향\\">\r\n<PARAGRAPH tagName=\\"p\\" textIndent=\\"\\\" marginLeft=\\"\\\"><! [CDATA[1] 구아이페네신은 요즘 5-히드록시인돌아세테이트(5-HIAA)의 정량치를 증가시킨다(카르티노이드 검사), 5-HIAA를 1-니트로소-2-나프톨로 밭색

시켜 530 nm에서 정량할 경우, 정량치를 증가시킨다(검사전 적어도 24시간전에 이 약 투여를 중지하거나 또는 5-HIAA를 에틸아세테이트로 추출하여 TLC 전개하고, Ehrlich시약으로 발색(정량하는 것을 피한다).])></PARAGRAPH>\r\n<PARAGRAPH tagName=\"p\" textIndent=\"\" marginLeft=\"\"><! [CDATA[2] 구아이페네신은 요중 바닐린만델산(Vanillinmandelic Acid : VMA)의 정량치를 증가시킨다(크롬친화세포종의 검사).]></PARAGRAPH>\r\n<PARAGRAPH tagName=\"p\" textIndent=\"\" marginLeft=\"\"><! [CDATA[3] 구아이페네신은 Gitlow 정색반응을 할 경우에 적자색이 아닌 적색이 생긴다(이 색은 아밀알코올로 추출하면, 최종 측정에는 영향을 미치지 않는다.)]></PARAGRAPH>\r\n</ARTICLE>\r\n</ARTICLE title=\"11. 과량투여시의 처치\">\r\n<PARAGRAPH tagName=\"p\" textIndent=\"\" marginLeft=\"\"><! [CDATA[클로르페니라민의 치사량은 체중 kg당 25 ~ 50 mg이다. 증상으로는 진정, 중추신경계 비정상적 자극, 중독성 정신병, 경련, 무호흡, 정신착란, 항콜린 효과, 실조증, 부정맥을 비롯한 심혈관계 허탈증 등이 나타날 수 있으며 이 때에는 토근시럽을 이용해 구토를 유발시키거나 위세척을 한다.]]></PARAGRAPH>\r\n</ARTICLE>\r\n<ARTICLE title=\"12. 보관 및 취급상의 주의사항\">\r\n<PARAGRAPH tagName=\"p\" textIndent=\"\" marginLeft=\"\"><! [CDATA[1] 어린이의 손이 닿지 않는 장소에 보관한다.]]></PARAGRAPH>\r\n<PARAGRAPH tagName=\"p\" textIndent=\"\" marginLeft=\"\"><! [CDATA[2] 직사광선을 피하고 되도록 습기가 적은 서늘한 곳에 밀전하여 보관한다.]]></PARAGRAPH>\r\n</ARTICLE>\r\n</SECTION>\r\n</DOC>",
"PN\_DOC\_DATA": null,
"MAIN\_ITEM\_INGR": "[M249060]디히드로코데인타르타르산염 | [M204422]dL-메틸에페드린염산염 | [M050058]구아이페네신 | [M223211]클로르페니라민말레산염",
"INGR\_NAME": "[M007131]정제수 | [M040200]박하유 | [M040305]수산화나트륨 | [M040410]에탄올 | [M089973]오렌지엣센스(0-8083) | [M091168]아세설팜칼륨 | [M095147]수크랄로스 | [M203266]사이클로덱스트린시럽 | [M210694]D-소르비톨액 | [M222558]파라옥시벤조산메틸 | [M222559]파라옥시벤조산프로필 | [M223469]에데트산나트륨수화물"
},
{
"ITEM\_SEQ": "197000005",
"ITEM\_NAME": "앰실린캡슐250밀리그램(암피실린수화물)",
"ENTP\_NAME": "(주)종근당",
"ITEM\_PERMIT\_DATE": "19700228",
"CNSGN\_MANUF": null,
"ETC\_OTC\_CODE": "전문의약품",
"CHART": "백색 또는 황백색의 결정성 가루가 들어있는 상의는 흥색, 하의는 흐린 보라색의 캡슐제\r\n",
"BAR\_CODE": "8806433018405,8806433018412,8806433018429,8806433018436",
" MATERIAL\_NAME": "총량 : 1캡슐(310밀리그램) 중 | 성분명 : 암피실린수화물 | 분량 : 250.0 | 단위 : 밀리그램 | 규격 : KP | 성분정보 : | 비고 : 역가",
"EE\_DOC\_ID": "https://nedrug.mfds.go.kr/pbp/cmn/pdfDownload/197000005/EE",
"UD\_DOC\_ID": "https://nedrug.mfds.go.kr/pbp/cmn/pdfDownload/197000005/UD",
"NB\_DOC\_ID": "https://nedrug.mfds.go.kr/pbp/cmn/pdfDownload/197000005/NB",
"INSERT\_FILE": "https://nedrug.mfds.go.kr/pbp/cmn/pdfDownload/197000005/II",
"STORAGE\_METHOD": "기밀용기, 실온(1~30°C)보관",
"VALID\_TERM": "제조일로부터 24 개월",
"REEXAM\_TARGET": null,
"REEXAM\_DATE": null,
"PACK\_UNIT": "",
"EDI\_CODE": "643301840",
"DOC\_TEXT": "",
"PERMIT\_KIND\_NAME": "신고",
"ENTP\_NO": "1459",
"MAKE\_MATERIAL\_FLAG": null,
"NEWDRUG\_CLASS\_NAME": "",
"INDUTY\_TYPE": "의약품",
"CANCEL\_DATE": null,
"CANCEL\_NAME": "정상",
"CHANGE\_DATE": "20191218",
"NARCOTIC\_KIND\_CODE": null,
"GBN\_NAME": "사용상주의사항변경(부작용포함), 2019-12-18/저장방법 및 유효기간(사용기간)변경, 2017-12-04/성상변경, 2017-12-04/제품명칭변경, 2017-12-04/사용상주의사항변경(부작용포함), 2012-06-09/제품명칭변경, 2008-11-01/저장방법 및 유효기간(사용기간)변경, 2007-04-18/사용상주의사항변경(부작용포함), 1995-11-21/사용상주의사항변경(부작용포함), 1994-06-25/용법용량변경, 1994-06-25/효능효과변경, 1994-06-25/사용상주의사항변경(부작용포함), 1993-01-01/용법용량변경, 1993-01-01/효능효과변경, 1993-01-01/사용상주의사항변경(부작용포함), 1989-12-20/저장방법 및 유효기간(사용기간)변경, 1985-05-15/성상변경, 1977-05-20/사용상주의사항변경(부작용포함), 1976-08-02/용법용량변경, 1976-08-02/효능효과변경, 1976-08-02",
"TOTAL\_CONTENT": "1캡슐(310밀리그램) 중",
"EE\_DOC\_DATA": "<DOC title=\"효능효과\" type=\"EE\">\r\n<SECTION title=\"\">\r\n<ARTICLE title=\"○ 유효균종\">\r\n<PARAGRAPH tagName=\"p\" textIndent=\"\" marginLeft=\"\"><! [CDATA[스트렙토콕쿠스 피오게네스(그룹A-베타용혈성), 폐렴연쇄구균, 프로테우스(특히, 프로테우스 미라빌리스), 인플루엔자균, 장티푸스균,]]></PARAGRAPH>\r\n</ARTICLE>\r\n</SECTION>\r\n</DOC>"
}

장내구균, 시겔라, 대장균, 포도구균, 임균]]></PARAGRAPH>\r\n </ARTICLE>\r\n <ARTICLE title=\"○ 적응증\">\r\n <PARAGRAPH tagName=\"p\" textIndent=\"\" marginLeft=\"\"><![CDATA[ - 부스럼, 옹종, 연조직 염, 농가진, 농피증, 단독]]></PARAGRAPH>\r\n <PARAGRAPH tagName=\"p\" textIndent=\"\" marginLeft=\"\"><![CDATA[ - 편도염, 인후두염, 부비동염, 중이염, 림프절염]]></PARAGRAPH>\r\n <PARAGRAPH tagName=\"p\" textIndent=\"\" marginLeft=\"\"><![CDATA[ - 폐렴, 폐농양, 농흉, 기관지염]]></PARAGRAPH>\r\n <PARAGRAPH tagName=\"p\" textIndent=\"\" marginLeft=\"\"><![CDATA[ - 패혈증, 세균성심내막염, ]]></PARAGRAPH>\r\n <PARAGRAPH tagName=\"p\" textIndent=\"\" marginLeft=\"\"><![CDATA[ - 임질, 신우신염, 방광염, 요도염]]></PARAGRAPH>\r\n <PARAGRAPH tagName=\"p\" textIndent=\"\" marginLeft=\"\"><![CDATA[ - 발치후 감염, 외상 및 수술후 2차감염]]></PARAGRAPH>\r\n <PARAGRAPH tagName=\"p\" textIndent=\"\" marginLeft=\"\"><![CDATA[ - 복막염, 간농양, 세균성이질]]></PARAGRAPH>\r\n <PARAGRAPH tagName=\"p\" textIndent=\"\" marginLeft=\"\"><![CDATA[ - 골수염, 자궁내감염]]></PARAGRAPH>\r\n <PARAGRAPH tagName=\"p\" textIndent=\"\" marginLeft=\"\"><![CDATA[ - 방선균증, 탄저, 장티푸스]]></PARAGRAPH>\r\n </ARTICLE>\r\n </SECTION>\r\n </DOC>,

"UD\_DOC\_DATA": "<DOC title=\"용법용량\" type=\"UD\">\r\n <SECTION title=\"\">\r\n <ARTICLE title=\"(캡슐제)(건조시럽제)\">\r\n <PARAGRAPH tagName=\"p\" textIndent=\"\" marginLeft=\"\"><![CDATA[○ 성인 : 암피실린으로서 1회 250~500mg(역가) 1일 4~6회 경구 투여한다.]]></PARAGRAPH>\r\n <PARAGRAPH tagName=\"p\" textIndent=\"\" marginLeft=\"\"><![CDATA[○ 소아 : 1일 체중 kg당 25~50mg(역가)을 4회 분할 경구 투여한다(건조시럽제에 한함.) .]]></PARAGRAPH>\r\n <PARAGRAPH tagName=\"p\" textIndent=\"\" marginLeft=\"\"><![CDATA[○ 패혈증, 세균성 심내막염의 경우 보통 용량보다 대량을 사용한다.]]></PARAGRAPH>\r\n <PARAGRAPH tagName=\"p\" textIndent=\"\" marginLeft=\"\"><![CDATA[○ 연령, 증상에 따라 적절히 증감한다.]]></PARAGRAPH>\r\n </ARTICLE>\r\n <ARTICLE title=\"(주사제)\">\r\n <PARAGRAPH tagName=\"p\" textIndent=\"0\" marginLeft=\"1\"><![CDATA[1. 근육주사]]></PARAGRAPH>\r\n <PARAGRAPH tagName=\"p\" textIndent=\"0\" marginLeft=\"2\"><![CDATA[○ 성인 : 암피실린으로서 1회 250~1000mg(역가) 1일 2~4회 근육주사한다.]]></PARAGRAPH>\r\n <PARAGRAPH tagName=\"p\" textIndent=\"0\" marginLeft=\"1\"><![CDATA[2. 정맥주사]]></PARAGRAPH>\r\n <PARAGRAPH tagName=\"p\" textIndent=\"0\" marginLeft=\"2\"><![CDATA[○ 성인 : 암피실린으로서 종증감염에 1일 1~2g(역가)을 5% 포도당 주사액 또는 생리식염주사액 20mL에 녹여 1~2회 분할 정맥주사하고, 점적 정맥주사의 경우에는 1일 1~2g(역가)을 염류 보액 또는 5% 포도당 주사액 500mL에 녹여 1~2회 분할 주사한다.]]></PARAGRAPH>\r\n <PARAGRAPH tagName=\"p\" textIndent=\"0\" marginLeft=\"1\"><![CDATA[○ 패혈증, 세균성심내막염의 경우에는 보통 용량보다 대량을 사용한다.]]></PARAGRAPH>\r\n <PARAGRAPH tagName=\"p\" textIndent=\"0\" marginLeft=\"2\"><![CDATA[○ 연령, 증상에 따라 적절히 증감한다.]]></PARAGRAPH>\r\n </ARTICLE>\r\n </SECTION>\r\n </DOC>,

"NB\_DOC\_DATA": "<DOC title=\"사용상의주의사항\" type=\"NB\">\r\n <SECTION title=\"\">\r\n <ARTICLE title=\"1. 다음 환자에는 투여하지 말 것.\">\r\n <PARAGRAPH tagName=\"p\" textIndent=\"\" marginLeft=\"\"><![CDATA[1] 이 약에 의하여 속의 병력이 있는 환자]]></PARAGRAPH>\r\n <PARAGRAPH tagName=\"p\" textIndent=\"\" marginLeft=\"\"><![CDATA[2] 이 약 또는 페니실린이나 세팔로스포린계 항생물질에 과민반응 또는 그 병력이 있는 환자]]></PARAGRAPH>\r\n <PARAGRAPH tagName=\"p\" textIndent=\"\" marginLeft=\"\"><![CDATA[3] 전염단핵구증 환자]]></PARAGRAPH>\r\n </ARTICLE>\r\n <ARTICLE title=\"2. 다음 환자에는 신중히 투여할 것.\">\r\n <PARAGRAPH tagName=\"p\" textIndent=\"\" marginLeft=\"\"><![CDATA[1] 본인 또는 부모, 형제가 기관지천식, 발진, 두드러기 등의 알레르기증상을 일으키기 쉬운 체질인 환자]]></PARAGRAPH>\r\n <PARAGRAPH tagName=\"p\" textIndent=\"\" marginLeft=\"\"><![CDATA[2] 중증의 신장애 환자]]></PARAGRAPH>\r\n <PARAGRAPH tagName=\"p\" textIndent=\"\" marginLeft=\"\"><![CDATA[3] 경구섭취가 불량한 환자 또는 비경구영양 환자, 고령자, 전신상태가 나쁜 환자(비타민 K 결핍증상이 나타날 수 있으므로 충분히 관찰한다. )]]></PARAGRAPH>\r\n <PARAGRAPH tagName=\"p\" textIndent=\"\" marginLeft=\"\"><![CDATA[4] 이 약은 황색5호(선셋옐로우 FCF, Sunset Yellow FCF)를 함유하고 있으므로 이 성분에 과민하거나 알레르기 병력이 있는 환자에는 신중히 투여한다.]]></PARAGRAPH>\r\n </ARTICLE>\r\n <ARTICLE title=\"3. 이상반응\">\r\n <PARAGRAPH tagName=\"p\" textIndent=\"\" marginLeft=\"\"><![CDATA[1] 속 : 드물게 속을 일으킬 수 있으므로 충분히 관찰하고 불쾌감, 구내이상감, 천명, 어지러움, 변의, 이명 등이 나타날 경우에는 투여를 중지한다.]]></PARAGRAPH>\r\n <PARAGRAPH tagName=\"p\" textIndent=\"\" marginLeft=\"\"><![CDATA[2] 과민반응 : 발열, 발진, 두드러기 등의 알레르기 증상이 나타날 경우에는 투여를 중지한다.]]></PARAGRAPH>\r\n <PARAGRAPH tagName=\"p\" textIndent=\"\" marginLeft=\"\"><![CDATA[3] 소화기계 : 드물게 위막성대장염 등의 혈변을 수반하는 중증의 대장염이 나타날 수 있다. 복통, 빈번한 설사가 나타날 경우에는 즉시 투여를 중지하는 등 적절한 처치를 한다. 또한 때때로 설사, 구역, 식욕부진 등이 나타날 수 있다.]]></PARAGRAPH>\r\n <PARAGRAPH tagName=\"p\" textIndent=\"\" marginLeft=\"\"><![CDATA[4] 혈액계 : 드물게 호산구 증가, 백혈구 감소, 무과립구증, 혈소판 감소, 빈혈, 용혈성 빈혈이 나타날 수 있다.]]></PARAGRAPH>\r\n <PARAGRAPH tagName=\"p\" textIndent=\"\" marginLeft=\"\"><![CDATA[5] 중추신경계 : 신기능 장애가 있을 때 용량 조절을 하지 않았을 경우, 인식장애, 행동장애, 경련 등이 나타날 수 있다.]]></PARAGRAPH>\r\n <PARAGRAPH tagName=\"p\" textIndent=\"\" marginLeft=\"\"><![CDATA[6] 피부 : 드물게 스티븐스-존슨증후군, 독성표피괴사용해가 나타날 수 있으므로 이러한 증상이 나타날 경우에는 투여를 중지한다.]]></PARAGRAPH>\r\n <PARAGRAPH tagName=\"p\" textIndent=\"\" marginLeft=\"\"><![CDATA[7] 간장 : 드물게 AST, ALT, ALP의 상승, 담즙 울체성 황달이 나타날 수 있다.]]></PARAGRAPH>\r\n <PARAGRAPH tagName=\"p\" textIndent=\"\" marginLeft=\"\"><![CDATA[8] 신장 : 드물게 급성 신부전등의 중증의 신장애가 나타날 수 있으므로 정기적으로 검사를 하는 등 충분히 관찰하여 이상이 인정되는 경우에는 투여를 중지하고 적절한 처치를 한다.]]></PARAGRAPH>\r\n <PARAGRAPH tagName=\"p\" textIndent=\"\" marginLeft=\"\"><![CDATA[9] 균교대증 : 드물게 균교대에 의하여 구내염, 대장염이 칸디다 또는 비감수성 클레브시엘라 등에 의해 나타날 수 있다. 이러한 증상이 나타날 경우에는 투여를 중지하는 등 적절한 처치를 한다.]]></PARAGRAPH>\r\n <PARAGRAPH tagName=\"p\" textIndent=\"\" marginLeft=\"\"><![CDATA[10]

비타민 결핍증 : 드물게 비타민 K 결핍증상(저프로트롬빈혈증, 출혈경향등), 비타민 B군 결핍증상(설염, 구내염, 식욕부진, 신경 염 등)이 나타날 수 있다.]]></PARAGRAPH>\r\n<PARAGRAPH tagName=\\"p\\" textIndent=\\"\\\" marginLeft=\\"\\\"><! [CDATA[11] 기타 : 야리시헤륵스하이머 반응(매독 환자)이 일어날 수 있다.]]></PARAGRAPH>\r\n<PARAGRAPH tagName=\\"p\\" textIndent=\\"\\\" marginLeft=\\"\\\"><! [CDATA[12] 국내 시판 후 수집된 중대한 이상사례 분석·평가 결과 확인된 이상사례는 다음과 같다. 다만, 이로써 곧 해당성분과 다음의 이상사례 간에 인과관계가 입증된 것을 의미하는 것은 아니다.]]></PARAGRAPH>\r\n<PARAGRAPH tagName=\\"p\\" textIndent=\\"\\\" marginLeft=\\"\\\"><! [CDATA[&#x2022;&nbsp; 면역계 : 아나필락시스반응]]></PARAGRAPH>\r\n</ARTICLE>\r\n<ARTICLE title=\\"4. 일반적 주의\\"></PARAGRAPH>\r\n<PARAGRAPH tagName=\\"p\\" textIndent=\\"\\\" marginLeft=\\"\\\"><! [CDATA[3] 속 발생에 대비하여 구급처치 준비를 해 두고 투여 후에도 환자를 안정한 상태에서 충분히 관찰한다.]]></PARAGRAPH>\r\n<PARAGRAPH tagName=\\"p\\" textIndent=\\"\\\" marginLeft=\\"\\\"><! [CDATA[4] 주사제는 경구투여가 곤란한 경우와 긴급한 경우 또는 경구투여로 효과가 불충분하다고 판단되는 경우에만 투여한다. 또한 경구투여가 가능하고 효과가 충분하다고 판단되면 빨리 경구투여로 바꾼다.]]></PARAGRAPH>\r\n</ARTICLE>\r\n<ARTICLE title=\\"5. 상호작용\\"></PARAGRAPH>\r\n<PARAGRAPH tagName=\\"p\\" textIndent=\\"\\\" marginLeft=\\"\\\"><! [CDATA[1] 암피실린은 경구 피임약과 병용투여 시 피임의 효과가 감소될 수 있으므로 다른 피임법을 추가로 사용하는 것이 바람직하다.]]></PARAGRAPH>\r\n<PARAGRAPH tagName=\\"p\\" textIndent=\\"\\\" marginLeft=\\"\\\"><! [CDATA[2] 알로푸리놀은 암피실린으로 인한 피부반응을 증가시킨다.]]></PARAGRAPH>\r\n<PARAGRAPH tagName=\\"p\\" textIndent=\\"\\\" marginLeft=\\"\\\"><! [CDATA[3] 정균성 항생물질(클로람페니콜, 에리스로마이신, 테트라사이클린 등)과 병용투여 시 이 약의 살균작용을 감소시킬 수 있다.]]></PARAGRAPH>\r\n<PARAGRAPH tagName=\\"p\\" textIndent=\\"\\\" marginLeft=\\"\\\"><! [CDATA[4] 프로베네시드와 병용투여 시 이 약의 세뇨관 배설 속도가 감소되어 혈중농도를 지속 시킬 수 있다.]]></PARAGRAPH>\r\n<PARAGRAPH tagName=\\"p\\" textIndent=\\"\\\" marginLeft=\\"\\\"><! [CDATA[5] 베타 차단제와 병용투여 시 대사속도가 저하될 수 있다.]]></PARAGRAPH>\r\n</ARTICLE>\r\n<ARTICLE title=\\"6. 임부 및 수유부에 대한 투여\\"></PARAGRAPH>\r\n<PARAGRAPH tagName=\\"p\\" textIndent=\\"\\\" marginLeft=\\"\\\"><! [CDATA[1] 임신 중 투여에 대한 안전성이 확립되어 있지 않으므로 임부 또는 임신하고 있을 가능성이 있는 여성에는 치료 상의 유익성이 위험성을 상회한다고 판단되는 경우에만 투여한다.]]></PARAGRAPH>\r\n<PARAGRAPH tagName=\\"p\\" textIndent=\\"\\\" marginLeft=\\"\\\"><! [CDATA[2] 모유로의 이행이 보고되어 있으므로 수유부에는 수유를 중지한다.]]></PARAGRAPH>\r\n</ARTICLE>\r\n<ARTICLE title=\\"7. 고령자에 대한 투여\\"></PARAGRAPH>\r\n<PARAGRAPH tagName=\\"p\\" textIndent=\\"\\\" marginLeft=\\"\\\"><! [CDATA[고령자인 경우에는 다음과 같은 점에 주의하여 용량 및 투여간격에 주의하는 등 환자의 상태를 관찰하고 신중히 투여한다.]]></PARAGRAPH>\r\n<PARAGRAPH tagName=\\"p\\" textIndent=\\"\\\" marginLeft=\\"\\\"><! [CDATA[1] 일반적으로 생리기능이 저하되어 있어 많은 이상반응이 발현하기 쉽다.]]></PARAGRAPH>\r\n<PARAGRAPH tagName=\\"p\\" textIndent=\\"\\\" marginLeft=\\"\\\"><! [CDATA[2] 비타민 K 결핍으로 출혈경향이 나타날 수 있다.]]></PARAGRAPH>\r\n</ARTICLE>\r\n<ARTICLE title=\\"8. 임상 검사치에의 영향\\"></PARAGRAPH>\r\n<PARAGRAPH tagName=\\"p\\" textIndent=\\"\\\" marginLeft=\\"\\\"><! [CDATA[1] 혈탁액으로 사용할 경우에는 잘 훤훑어 섞어 균등한 혈탁액으로 만들고 경구로만 사용한다(건조시험제에 한함.).]]></PARAGRAPH>\r\n<PARAGRAPH tagName=\\"p\\" textIndent=\\"\\\" marginLeft=\\"\\\"><! [CDATA[2] 정맥주사에 의해 혈관통, 혈전 또는 정맥염을 일으킬 수 있으므로 주사부위, 주사방법 등에 충분히 주의하고 주사속도를 가능한 천천히 한다(주사제에 한함.).]]></PARAGRAPH>\r\n</ARTICLE>\r\n<ARTICLE title=\\"10. 기타\\"></PARAGRAPH>\r\n<PARAGRAPH tagName=\\"p\\" textIndent=\\"\\\" marginLeft=\\"\\\"><! [CDATA[1] 암피실린의 대량[1일 체중 Kg당 3g(역가)]투여로 랫트에서 기형 발생이 보고되어 있다.]]></PARAGRAPH>\r\n<PARAGRAPH tagName=\\"p\\" textIndent=\\"\\\" marginLeft=\\"\\\"><! [CDATA[2] 국내(2001)에서는 황색포도구균 97%, Coagulase 비생성 포도구균 92%, 엔테로콕쿠스 파이칼리스 2%, 엔테로콕쿠스 파이키움 88%, 대장균 75%, 인플루엔자균 64%가 이 약에 내성을 가진다는 보고가 있다.]]></PARAGRAPH>\r\n</ARTICLE>\r\n</SECTION>\r\n</DOC>,  
"PN\_DOC\_DATA": null,  
"MAIN\_ITEM\_INGR": "[M239219]암피실린수화물",  
"INGR\_NAME": "[M089598]캡슐 | [M244534]스테아르산마그네슘 | [M254581]유당수화물"

{

"ITEM\_SEQ": "197000013",  
"ITEM\_NAME": "에스.디1-4주",  
"ENTP\_NAME": "제이더블유중외제약(주)",  
"ITEM\_PERMIT\_DATE": "19701030",  
"CNSGN\_MANUF": "제이더블유생명과학(주)",  
"ETC\_OTC\_CODE": "전문의약품",  
"CHART": "폴리프로필렌, 다층필름 플라스틱용기에 든 무색 투명한 액.",  
"BAR\_CODE": "8806449015207,8806449015214,8806449015221,8806449015306,8806449015313",  
"MATERIAL\_NAME": "총량 : 1000밀리리터중|성분명 : 포도당|분량 : 40|단위 : 그램|규격 : USP|성분정보 : |비고 : ;총량 : 1000밀리리터중|성분명 : 염화나트륨|분량 : 1.8|단위 : 그램|규격 : KP|성분정보 : |비고 : ",  
"EE\_DOC\_ID": "https://nedrug.mfds.go.kr/pbp/cmn/pdfDownload/197000013/EE",  
"UD\_DOC\_ID": "https://nedrug.mfds.go.kr/pbp/cmn/pdfDownload/197000013/UD",  
"NB\_DOC\_ID": "https://nedrug.mfds.go.kr/pbp/cmn/pdfDownload/197000013/NB",

"INSERT\_FILE": "",  
"STORAGE\_METHOD": "밀봉용기",  
"VALID\_TERM": "제조일로부터 36 개월, 제조일로부터 18 개월",  
"REEXAM\_TARGET": null,  
"REEXAM\_DATE": null,  
"PACK\_UNIT": "500밀리리터/백, 1000밀리리터/백",  
"EDI\_CODE": "644901522, 644901530",  
"DOC\_TEXT": "",  
"PERMIT\_KIND\_NAME": "신고",  
"ENTP\_NO": "1302",  
"MAKE\_MATERIAL\_FLAG": null,  
"NEWDRUG\_CLASS\_NAME": "",  
"INDUTY\_TYPE": "의약품",  
"CANCEL\_DATE": null,  
"CANCEL\_NAME": "정상",  
"CHANGE\_DATE": "20210903",  
"NARCOTIC\_KIND\_CODE": null,  
"GBN\_NAME": "저장방법 및 사용(유효)기간, 2021-09-03/성상, 2021-09-03/저장방법 및 유효기간(사용기간)변경, 2019-07-24/성상변경, 2019-07-24/사용상주의사항변경(부작용포함), 2019-01-07/효능효과변경, 2007-02-03/용법용량변경, 2007-02-03/사용상주의사항변경(부작용포함), 2007-02-03/저장방법 및 유효기간(사용기간)변경, 1998-04-23/저장방법 및 유효기간(사용기간)변경, 1998-01-08/성상변경, 1998-01-08/저장방법 및 유효기간(사용기간)변경, 1995-07-01/성상변경, 1991-05-10/사용상주의사항변경(부작용포함), 1990-05-18/용법용량변경, 1990-05-18/효능효과변경, 1990-05-18/제품명칭변경, 1990-05-18/사용상주의사항변경(부작용포함), 1990-03-31/효능효과변경, 1989-01-01/용법용량변경, 1989-01-01/사용상주의사항변경(부작용포함), 1989-01-01/저장방법 및 유효기간(사용기간)변경, 1986-11-01/사용상주의사항변경(부작용포함), 1982-04-02/저장방법 및 유효기간(사용기간)변경, 1982-04-02/용법용량변경, 1982-04-02/효능효과변경, 1982-04-02/성상변경, 1982-04-02",  
"TOTAL\_CONTENT": "1000밀리리터중",  
"EE\_DOC\_DATA": "<DOC title=\"효능효과\" type=\"EE\">\r\n<SECTION title=\"\">\r\n<ARTICLE title=\"\">\r\n<PARAGRAPH tagName=\"p\" textIndent=\"\" marginLeft=\"\"><![CDATA[&nbsp;]]></PARAGRAPH>\r\n<PARAGRAPH tagName=\"p\" textIndent=\"\" marginLeft=\"\"><![CDATA[○ 탈수증, 수술전후 등의 수분·전해질 보급]]></PARAGRAPH>\r\n<PARAGRAPH tagName=\"p\" textIndent=\"\" marginLeft=\"\"><![CDATA[○ 에너지 보급]]></PARAGRAPH>\r\n</ARTICLE>\r\n</SECTION>\r\n</DOC>",  
"UD\_DOC\_DATA": "<DOC title=\"용법용량\" type=\"UD\">\r\n<SECTION title=\"\">\r\n<ARTICLE title=\"\">\r\n<PARAGRAPH tagName=\"p\" textIndent=\"\" marginLeft=\"\"><![CDATA[&nbsp;]]></PARAGRAPH>\r\n<PARAGRAPH tagName=\"p\" textIndent=\"\" marginLeft=\"\"><![CDATA[○ 보통 성인 1회 500~1,000mL를 점적 정맥주사한다.]]></PARAGRAPH>\r\n<PARAGRAPH tagName=\"p\" textIndent=\"\" marginLeft=\"\"><![CDATA[투여속도는 시간당 300~500mL(분당 75~120방울)이고, 소아의 경우 시간당 50~100mL로 한다. 특히 신생아, 미숙아에는 급속주입(시간당 100mL 이상)하지 않는다.]]></PARAGRAPH>\r\n<PARAGRAPH tagName=\"p\" textIndent=\"\" marginLeft=\"\"><![CDATA[특히 신생아, 미숙아에는 급속주입(시간당 100mL 이상)하지 않는다.]]></PARAGRAPH>\r\n</ARTICLE>\r\n</SECTION>\r\n</DOC>",  
"NB\_DOC\_DATA": "<DOC title=\"사용상의주의사항\" type=\"NB\">\r\n<SECTION title=\"\">\r\n<ARTICLE title=\"1. 경고\">\r\n<PARAGRAPH tagName=\"p\" textIndent=\"\" marginLeft=\"\"><![CDATA[포도당 함유제제를 정맥주사하는 환자는 치아민(비타민 B<sub>1</sub>) 소모율이 높기 때문에 순간적으로 치명적인 치아민 결핍을 초래할 가능성이 있다.]]></PARAGRAPH>\r\n</ARTICLE>\r\n<ARTICLE title=\"2. 다음 환자에는 투여하지 말 것.\">\r\n<PARAGRAPH tagName=\"p\" textIndent=\"\" marginLeft=\"\"><![CDATA[1. 수분과다상태 환자]]></PARAGRAPH>\r\n<PARAGRAPH tagName=\"p\" textIndent=\"\" marginLeft=\"\"><![CDATA[2. 저장성 탈수증 환자]]></PARAGRAPH>\r\n<PARAGRAPH tagName=\"p\" textIndent=\"\" marginLeft=\"\"><![CDATA[3. 저칼륨혈증 환자]]></PARAGRAPH>\r\n<PARAGRAPH tagName=\"p\" textIndent=\"\" marginLeft=\"\"><![CDATA[3. 다음 환자에는 신중히 투여할 것.]]></PARAGRAPH>\r\n<PARAGRAPH tagName=\"p\" textIndent=\"\" marginLeft=\"\"><![CDATA[1. 신질환에서 기인한 신부전 환자]]></PARAGRAPH>\r\n<PARAGRAPH tagName=\"p\" textIndent=\"\" marginLeft=\"\"><![CDATA[2. 심부전 환자]]></PARAGRAPH>\r\n<PARAGRAPH tagName=\"p\" textIndent=\"\" marginLeft=\"\"><![CDATA[3. 고장성 탈수증 환자]]></PARAGRAPH>\r\n<PARAGRAPH tagName=\"p\" textIndent=\"\" marginLeft=\"\"><![CDATA[4. 폐쇄성 요로질환에 의한 요량감소가 있는 환자]]></PARAGRAPH>\r\n<PARAGRAPH tagName=\"p\" textIndent=\"\" marginLeft=\"\"><![CDATA[5. 당뇨병 환자]]></PARAGRAPH>\r\n<PARAGRAPH tagName=\"p\" textIndent=\"\" marginLeft=\"\"><![CDATA[6. 고염소혈증 환자]]></PARAGRAPH>\r\n</ARTICLE>\r\n<ARTICLE title=\"4. 이상반응\">\r\n<PARAGRAPH tagName=\"p\" textIndent=\"\" marginLeft=\"\"><![CDATA[1. 대량·급속투여에 의해 뇌부종, 폐부종, 말초부종, 산증, 수증독이 나타날 수 있다.]]></PARAGRAPH>\r\n<PARAGRAPH tagName=\"p\" textIndent=\"\" marginLeft=\"\"><![CDATA[2. 신생아, 미숙아에 급속투여(시간당 100mL 이상)하는 경우 수증독이 나타날 수 있다.]]></PARAGRAPH>\r\n<PARAGRAPH tagName=\"p\" textIndent=\"\" marginLeft=\"\"><![CDATA[3. 주입정맥에서 혈전증이 나타날 수 있다.]]></PARAGRAPH>\r\n</ARTICLE>\r\n<ARTICLE title=\"5. 일반적 주의\">\r\n<PARAGRAPH tagName=\"p\" textIndent=\"\" marginLeft=\"\"><![CDATA[혈당, 혈청 전해질, 체액 평형을 정기적으로 모니터링해야 한다.]]></PARAGRAPH>\r\n</ARTICLE>\r\n<ARTICLE title=\"6. 임부, 수유부, 가임여성, 신생아, 유아, 소아, 고령자에 대한 투여\">\r\n<PARAGRAPH tagName=\"p\" textIndent=\"\" marginLeft=\"\"><![CDATA[1. 이 의약품의 용기는 가소제로 Di-(2-

EthylHexyl)Phthalate(DEHP)를 사용한 PVC 재질로서 DEHP는 어린 동물을 이용한 시험에서 수컷 생식기의 발달 및 정자형성에 영향을 미친다는 보고가 있습니다. 이러한 PVC 용기의 경우 DEHP가 극미량 용출될 수 있으나 DEHPO에 노출되어 나타나는 위험성은 없거나 거의 없습니다. 따라서 이 의약품을 사용하지 않아서 발생할 수 있는 위험성은 DEHP에 의하여 우려되는 위험성보다 훨씬 크기 때문에 사용을 기피할 필요는 없습니다.(DEHP를 사용한 PVC재질의 용기에 한함)]]></PARAGRAPH>\r\n<PARAGRAPH tagName=\"p\" textIndent=\"\" marginLeft=\"\"><! [CDATA[2] 임신 중 투여에 대한 안전성이 확립되지 않았으므로 치료상의 유익성이 태아에 대한 잠재적 위험성을 상회한다고 판단되는 경우에만 투여한다.]></PARAGRAPH>\r\n<PARAGRAPH tagName=\"p\" textIndent=\"\" marginLeft=\"\"><! [CDATA[3] 분만 중에 포도당을 함유한 용액을 정맥 투여할 경우, 산모에게 고혈당증을 초래할 수 있으며, 신생아의 반동저혈당증 뿐만 아니라, 태아의 고혈당증 및 대사성 산증을 일으킬 수 있다. 태아의 고혈당증은 태아의 인슐린 수치를 증가시킬 수 있으며, 이는 출산 후 신생아 저혈당증을 초래할 수 있다. 해당 약물을 투여하기 전에 환자에 대한 유익성과 위험성을 고려해야 한다.]></PARAGRAPH>\r\n<PARAGRAPH tagName=\"p\" textIndent=\"\" marginLeft=\"\"><! [CDATA[4] 신생아(특히 조산아나 저체중아의 경우)는 저혈당증 또는 고혈당증의 위험이 높아진다. 그러므로 잠재적인 장기간 부작용을 피하기 위한 적절한 혈당 조절을 할 수 있도록 면밀한 모니터링이 필요하다. 신생아의 저혈당증은 발작, 혼수, 뇌손상을 초래할 수 있다. 고혈당증은 뇌실내출혈, 박테리아 및 곰팡이 감염의 후기발병, 미숙아의 망막병증, 괴사성작은창자증, 기관지폐이형성증, 입원기간의 연장 및 사망과 관련된다.]></PARAGRAPH>\r\n<PARAGRAPH tagName=\"p\" textIndent=\"\" marginLeft=\"\"><! [CDATA[5] 유아 및 고령자에게는 급속 또는 장시간 투여해서는 안된다.]></PARAGRAPH>\r\n<PARAGRAPH tagName=\"p\" textIndent=\"\" marginLeft=\"\"><! [CDATA[6] 고령자에 투여시 특히 중증 심부전 및 신부전 환자에게는 순환과부하를 피하기 위해 주의하여 투여하여야 한다.]></PARAGRAPH>\r\n</ARTICLE>\r\n<ARTICLE title=\"7. 과량투여시의 처치\">\r\n<PARAGRAPH tagName=\"p\" textIndent=\"\" marginLeft=\"\"><! [CDATA[이뇨제를 투여하여야 한다.]></PARAGRAPH>\r\n</ARTICLE>\r\n<ARTICLE title=\"8. 적용상의 주의\">\r\n<PARAGRAPH tagName=\"p\" textIndent=\"\" marginLeft=\"\"><! [CDATA[1] 투여전]></PARAGRAPH>\r\n<PARAGRAPH tagName=\"p\" textIndent=\"\" marginLeft=\"\"><! [CDATA[(1) 투여전에 감염에 대한 처치를 한다(환자의 피부나 기구 소독).]></PARAGRAPH>\r\n<PARAGRAPH tagName=\"p\" textIndent=\"\" marginLeft=\"\"><! [CDATA[(2) 한랭기에는 체온정도로 따뜻하게 하여 사용한다.]></PARAGRAPH>\r\n<PARAGRAPH tagName=\"p\" textIndent=\"\" marginLeft=\"\"><! [CDATA[(3) 개봉 후 즉시 사용하고, 잔액은 사용하지 않는다.]></PARAGRAPH>\r\n<PARAGRAPH tagName=\"p\" textIndent=\"\" marginLeft=\"\"><! [CDATA[(3) 개봉 후 즉시 사용하고, 잔액은 사용하지 않는다.]></PARAGRAPH>\r\n<PARAGRAPH tagName=\"p\" textIndent=\"\" marginLeft=\"\"><! [CDATA[2] 투여시]]></PARAGRAPH>\r\n<PARAGRAPH tagName=\"p\" textIndent=\"\" marginLeft=\"\"><! [CDATA[천천히 정맥주사한다.]></PARAGRAPH>\r\n<PARAGRAPH tagName=\"p\" textIndent=\"\" marginLeft=\"\"><! [CDATA[3] 용기에 있는 공기로 인한 공기색전증의 가능성을 피하기 위하여 연속하여 연결해서는 안 된다.]></PARAGRAPH>\r\n</ARTICLE>\r\n<ARTICLE title=\"9. 보관 및 취급상의 주의사항\">\r\n<PARAGRAPH tagName=\"p\" textIndent=\"\" marginLeft=\"\"><! [CDATA[실온에서 보관한다.]></PARAGRAPH>\r\n</ARTICLE>\r\n</SECTION>\r\n</DOC>",
 "PN\_DOC\_DATA": null,
 "MAIN\_ITEM\_INGR": "[M040702]포도당|[M040426]염화나트륨",
 "INGR\_NAME": "[M040534]주사용수"
},
{
 "ITEM\_SEQ": "197000014",
 "ITEM\_NAME": "중외염화나트륨주사액(117mg/1mL)",
 "ENTP\_NAME": "제이더블유중외제약(주)",
 "ITEM\_PERMIT\_DATE": "19701030",
 "CNSGN\_MANUF": "제이더블유생명과학(주)",
 "ETC\_OTC\_CODE": "전문의약품",
 "CHART": "무색의 맑은 용액이 폴리에틸렌, 폴리프로필렌, 다층필름플라스틱 용기에 든 주사제이다.",
 "BAR\_CODE": "8806449032204,8806449032211,8806449032228,8806449032303,8806449032310,8806449032327,8806449032334",
 "MATERIAL\_NAME": "총량 : 1밀리리터 중|성분명 : 염화나트륨|분량 : 0.117|단위 : 그램|규격 : KP|성분정보 : |비고 :",
 "EE\_DOC\_ID": "https://nedrug.mfds.go.kr/pbp/cmn/pdfDownload/197000014/EE",
 "UD\_DOC\_ID": "https://nedrug.mfds.go.kr/pbp/cmn/pdfDownload/197000014/UD",
 "NB\_DOC\_ID": "https://nedrug.mfds.go.kr/pbp/cmn/pdfDownload/197000014/NB",
 "INSERT\_FILE": "https://nedrug.mfds.go.kr/pbp/cmn/pdfDownload/197000014/II",
 "STORAGE\_METHOD": "밀봉용기, 실온(1~30°C)보관",
 "VALID\_TERM": "제조일로부터 36 개월, 제조일로부터 18 개월",
 "REEXAM\_TARGET": null,
 "REEXAM\_DATE": null,
 "PACK\_UNIT": "",
 "EDI\_CODE": "644903222,644903231",
 "DOC\_TEXT": "",
 "PERMIT\_KIND\_NAME": "신고",
 "ENTP\_NO": "1302",
 "MAKE\_MATERIAL\_FLAG": null,
 "NEWDRUG\_CLASS\_NAME": "",
 "INDUTY\_TYPE": "의약품",
 "CANCEL\_DATE": null
}
]

"CANCEL\_NAME": "정상",  
"CHANGE\_DATE": "20210929",  
"NARCOTIC\_KIND\_CODE": null,  
"GBN\_NAME": "성상, 2021-09-29/저장방법 및 유효기간(사용기간)변경, 2019-07-24/성상변경, 2019-07-24/저장방법 및 유효기간(사용기간)변경, 2008-12-29/성상변경, 2008-12-29/사용상주의사항변경(부작용포함), 2007-02-03/용법용량변경, 2007-02-03/효능효과변경, 2007-02-03/사용상주의사항변경(부작용포함), 2002-07-24/저장방법 및 유효기간(사용기간)변경, 2002-06-24/성상변경, 2002-06-24/제품명칭변경, 1994-07-29/저장방법 및 유효기간(사용기간)변경, 1986-06-17/저장방법 및 유효기간(사용기간)변경, 1984-02-22/저장방법 및 유효기간(사용기간)변경, 1982-04-07/성상변경, 1982-04-07/사용상주의사항변경(부작용포함), 1980-03-31/용법용량변경, 1980-03-31/효능효과변경, 1980-03-31",  
"TOTAL\_CONTENT": "1밀리리터 중",  
"EE\_DOC\_DATA": "<DOC title=\"효능효과\" type=\"EE\">\r\n<SECTION title=\"\*0.45, 0.9% 주사제\">\r\n<ARTICLE title=\"1. 수분 및 전해질 결핍시의 보급(나트륨 결핍, 염소 결핍)\" />\r\n<ARTICLE title=\"2. 주사제의 용해 희석제\" />\r\n</SECTION>\r\n<SECTION title=\"\*0.9% 키트주사제\">\r\n<ARTICLE title=\"주사제의 용해 희석제\" />\r\n</SECTION>\r\n<SECTION title=\"\*3% 주사제\">\r\n<ARTICLE title=\"전해질 및 수분의 빠른 공급\" />\r\n<ARTICLE title=\"특히 다음과 같은 경우에 사용한다.\" />\r\n<ARTICLE title=\"- 저나트륨혈증 또는 저염소혈증\" />\r\n<ARTICLE title=\"- 반복적인 관장에 의한 과량의 수분 섭취 또는 경뇨도전립선절제술증 개방정맥동으로의 관류액 관류에 따라 세포외액이 격렬히 희석된 경우\" />\r\n<ARTICLE title=\"- 중증 염분고갈시의 응급처치\" />\r\n</SECTION>\r\n<SECTION title=\"\*11.7% 주사제\">\r\n<ARTICLE title=\"전해질 보액의 전해질 보정(저나트륨혈증, 저염소혈증)\" />\r\n</SECTION>\r\n</DOC>",  
"UD\_DOC\_DATA": "<DOC title=\"용법용량\" type=\"UD\">\r\n<SECTION title=\"\">\r\n<ARTICLE title=\"\">\r\n<PARAGRAPH tagName=\"p\" textIndent=\"0\" marginLeft=\"1\"><![CDATA[\*0.45, 0.9% 주사제]]]&gt;\r\n&lt;PARAGRAPH tagName=\"p\" textIndent=\"0\" marginLeft=\"2\"&gt;<![CDATA[영화나트륨으로서 보통 20~1,000mL를 피하, 정맥, 점적 정맥주사 또는 직장에 주입한다.]]]&gt;\r\n&lt;PARAGRAPH tagName=\"p\" textIndent=\"0\" marginLeft=\"2\"&gt;<![CDATA[투여량, 투여속도는 연령, 체중, 증상에 따라 적절히 증감한다.]]]&gt;\r\n&lt;PARAGRAPH tagName=\"p\" textIndent=\"0\" marginLeft=\"2\"&gt;<![CDATA[주사제의 용해 희석에는 적정량을 사용한다.]]]&gt;\r\n&lt;PARAGRAPH tagName=\"p\" textIndent=\"0\" marginLeft=\"1\"&gt;<![CDATA[\*0.9% 키트주사제]]]&gt;\r\n&lt;PARAGRAPH tagName=\"p\" textIndent=\"0\" marginLeft=\"2\"&gt;<![CDATA[분말주사용 의약품을 용해시킨 후 점적 정맥주사한다.]]]&gt;\r\n&lt;PARAGRAPH tagName=\"p\" textIndent=\"0\" marginLeft=\"2\"&gt;<![CDATA[(적용상의 주의 '키트주사제의 용해조작방법' 참조)]]&gt;\r\n&lt;PARAGRAPH tagName=\"p\" textIndent=\"0\" marginLeft=\"1\"&gt;<![CDATA[\*3% 주사제]]]&gt;\r\n&lt;PARAGRAPH tagName=\"p\" textIndent=\"0\" marginLeft=\"2\"&gt;<![CDATA[체내의 수분과 전해질의 부족한 정도에 따라 전해질 보액에 첨가하여 사용한다.]]]&gt;\r\n&lt;/ARTICLE&gt;\r\n&lt;/SECTION&gt;\r\n&lt;/DOC&gt;",<br/>"NB\_DOC\_DATA": "<DOC title=\"사용상의주의사항\" type=\"NB\">\r\n<SECTION title=\"\*0.45, 0.9% 주사제, 0.9% 키트주사제\">\r\n<ARTICLE title=\"1. 경고\">\r\n<PARAGRAPH tagName=\"p\" textIndent=\"\" marginLeft=\"\"><![CDATA[앰플주사제는 용기 절단시 유리 파편이 혼입되어, 부작용을 초래할 수 있으므로 사용시 유리파편 혼입이 최소화 될 수 있도록 신중하게 절단 사용하되, 특히 어린이, 노약자 사용시에는 각별히 주의할 것(앰플 주사제에 한함).]]]&gt;\r\n&lt;PARAGRAPH tagName=\"p\" textIndent=\"\" marginLeft=\"\"&gt;<![CDATA[고나트륨혈증 환자]]]&gt;\r\n&lt;PARAGRAPH tagName=\"p\" textIndent=\"\" marginLeft=\"\"&gt;<![CDATA[수분과다상태 환자]]]&gt;\r\n&lt;PARAGRAPH tagName=\"p\" textIndent=\"\" marginLeft=\"\"&gt;<![CDATA[부종과 복수를 동반한 간경화 환자]]]&gt;\r\n&lt;ARTICLE title=\"2. 다음 환자에는 투여하지 말 것.\"&gt;\r\n&lt;PARAGRAPH tagName=\"p\" textIndent=\"\" marginLeft=\"\"&gt;<![CDATA[1 고나트륨혈증 환자]]]&gt;\r\n&lt;PARAGRAPH tagName=\"p\" textIndent=\"\" marginLeft=\"\"&gt;<![CDATA[2 수분과다상태 환자]]]&gt;\r\n&lt;PARAGRAPH tagName=\"p\" textIndent=\"\" marginLeft=\"\"&gt;<![CDATA[3 부종과 복수를 동반한 간경화 환자]]]&gt;\r\n&lt;ARTICLE title=\"3. 다음 환자에는 신중히 투여할 것.\"&gt;\r\n&lt;PARAGRAPH tagName=\"p\" textIndent=\"\" marginLeft=\"\"&gt;<![CDATA[1 심장·순환기계기능장애 환자]]]&gt;\r\n&lt;PARAGRAPH tagName=\"p\" textIndent=\"\" marginLeft=\"\"&gt;<![CDATA[2 신장애 환자]]]&gt;\r\n&lt;PARAGRAPH tagName=\"p\" textIndent=\"\" marginLeft=\"\"&gt;<![CDATA[3 저단백혈증 환자]]]&gt;\r\n&lt;PARAGRAPH tagName=\"p\" textIndent=\"\" marginLeft=\"\"&gt;<![CDATA[4 저나트륨혈증(120mmol/L 미만) 환자]]]&gt;\r\n&lt;PARAGRAPH tagName=\"p\" textIndent=\"\" marginLeft=\"\"&gt;<![CDATA[5 저칼륨혈증 환자]]]&gt;\r\n&lt;PARAGRAPH tagName=\"p\" textIndent=\"\" marginLeft=\"\"&gt;<![CDATA[6 고염소혈증 환자]]]&gt;\r\n&lt;PARAGRAPH tagName=\"p\" textIndent=\"\" marginLeft=\"\"&gt;<![CDATA[7 말초 또는 폐부종 환자]]]&gt;\r\n&lt;PARAGRAPH tagName=\"p\" textIndent=\"\" marginLeft=\"\"&gt;<![CDATA[8 자간전증 환자]]]&gt;\r\n&lt;PARAGRAPH tagName=\"p\" textIndent=\"\" marginLeft=\"\"&gt;<![CDATA[9 알도스테론증 또는 나트륨 배설과 관련된 상태나 치료(코르티코스테로이드 또는 코르티코트로핀)중인 환자]]]&gt;\r\n&lt;PARAGRAPH tagName=\"p\" textIndent=\"\" marginLeft=\"\"&gt;<![CDATA[10 소아 및 고령자]]]&gt;\r\n&lt;/ARTICLE&gt;\r\n&lt;ARTICLE title=\"4. 이상반응\"&gt;\r\n&lt;PARAGRAPH tagName=\"p\" textIndent=\"\" marginLeft=\"\"&gt;<![CDATA[1 대량·급속투여에 의해 울혈성심부전, 부종, 산증, 혈청전해질 이상이 나타날 수 있다.]]]&gt;\r\n&lt;PARAGRAPH tagName=\"p\" textIndent=\"\" marginLeft=\"\"&gt;<![CDATA[2 투여기술과 관련하여 발열, 주사부위의</div>

감염, 국소통증 또는 반응, 정맥자극, 주사부위로부터 이르는 정맥혈전증 또는 정맥염, 혈관밖유출, 과다혈량이 나타날 수 있다.]></PARAGRAPH>\r\n <PARAGRAPH tagName=\"p\" textIndent=\"\" marginLeft=\"\"><![CDATA[3] 이상반응이 나타나면 투여의 종단, 환자의 평가, 적절한 처치를 실시하고 필요하다면 검사를 위해 잔여액을 남겨둔다.]></PARAGRAPH>\r\n </ARTICLE>\r\n <ARTICLE title=\"5. 일반적 주의\">\r\n <PARAGRAPH tagName=\"p\" textIndent=\"\" marginLeft=\"\"><![CDATA[지속되는 비경구 치료동안 또는 환자 평가의 근거로 임상적 평가와 주기적인 실험실적 평가는 체액평형, 전해질농도, 산염기 평형의 변화를 모니터링하는데 필요하다.]></PARAGRAPH>\r\n </ARTICLE>\r\n <ARTICLE title=\"6. 임부, 수유부, 가임여성, 신생아, 유아, 소아, 고령자에 대한 투여\">\r\n <PARAGRAPH tagName=\"p\" textIndent=\"\" marginLeft=\"\"><![CDATA[1] 이 의약품의 용기는 가소제로 Di-(2-EthylHexyl)Phthalate]></PARAGRAPH>\r\n <PARAGRAPH tagName=\"p\" textIndent=\"0\" marginLeft=\"2\"><![CDATA[(DEHP)를 사용한 PVC 재질로서 DEHP는 어린 동물을 이용한 시험에서 수컷 생식기의 발달 및 정자형성에 영향을 미친다는 보고가 있습니다. 이러한 PVC 용기의 경우 DEHP가 극미량 용출될 수 있으나 DEHP에 노출되어 나타나는 위험성은 없거나 거의 없습니다. 따라서 이 의약품을 사용하지 않아서 발생할 수 있는 위험성은 DEHP에 의하여 우려되는 위험성보다 훨씬 크기 때문에 사용을 기피할 필요는 없습니다. (DEHP를 사용한 PVC재질의 용기에 한함)]></PARAGRAPH>\r\n <PARAGRAPH tagName=\"p\" textIndent=\"\" marginLeft=\"\"><![CDATA[2] 고령자는 일반적으로 생리기능이 저하되어 있으므로 투여속도를 천천히 하고 감량하는 등 주의한다.]></PARAGRAPH>\r\n </ARTICLE>\r\n <ARTICLE title=\"7. 적용상의 주의\">\r\n <SECTION>\r\n <SECTION title=\"\*0.45, 0.9% 주사제의 경우\">\r\n <ARTICLE title=\"\">\r\n <PARAGRAPH tagName=\"p\" textIndent=\"\" marginLeft=\"\"><![CDATA[1] 조제시 : 주사제의 용해·희석액으로서 사용하는 경우에 적합성을 확인한다.]></PARAGRAPH>\r\n <PARAGRAPH tagName=\"p\" textIndent=\"\" marginLeft=\"\"><![CDATA[2] 투여전]></PARAGRAPH>\r\n <PARAGRAPH tagName=\"p\" textIndent=\"0\" marginLeft=\"2\"><![CDATA[(1) 실질적인 색변화, 침전물, 복합적인 불용해, 결정형성 여부를 검사한다.]></PARAGRAPH>\r\n <PARAGRAPH tagName=\"p\" textIndent=\"0\" marginLeft=\"2\"><![CDATA[(2) 투여전에 감염에 대한 처치를 한다(환자의 피부나 기구 소독).]></PARAGRAPH>\r\n <PARAGRAPH tagName=\"p\" textIndent=\"0\" marginLeft=\"2\"><![CDATA[(3) 한랭기에는 체온정도로 따뜻하게 하여 사용한다.]></PARAGRAPH>\r\n <PARAGRAPH tagName=\"p\" textIndent=\"0\" marginLeft=\"2\"><![CDATA[(4) 개봉 또는 다른 약의 첨가후 즉시 사용하고, 잔액은 사용하지 않는다.]></PARAGRAPH>\r\n <PARAGRAPH tagName=\"p\" textIndent=\"0\" marginLeft=\"2\"><![CDATA[(5) 키트주사제의 경우\">\r\n <ARTICLE title=\"\">\r\n <PARAGRAPH tagName=\"p\" textIndent=\"\" marginLeft=\"\"><![CDATA[1] 투여경로 : 정맥주사한다.]></PARAGRAPH>\r\n <PARAGRAPH tagName=\"p\" textIndent=\"\" marginLeft=\"\"><![CDATA[2] 조제시 : 이 약을 사용하여 용해·희석하는 주사제(정맥내 투여용)는 다음 조건에 적합한 것이다.]></PARAGRAPH>\r\n <PARAGRAPH tagName=\"p\" textIndent=\"0\" marginLeft=\"2\"><![CDATA[(1) 용해액으로서 생리식염 주사액이 적절하다.]></PARAGRAPH>\r\n <PARAGRAPH tagName=\"p\" textIndent=\"0\" marginLeft=\"2\"><![CDATA[(2) 용량으로서 50 또는 100mL이 적절하다.]></PARAGRAPH>\r\n <PARAGRAPH tagName=\"p\" textIndent=\"0\" marginLeft=\"2\"><![CDATA[(3) 키트주사제의 용해조작방법]></PARAGRAPH>\r\n <PARAGRAPH tagName=\"p\" textIndent=\"0\" marginLeft=\"2\"><![CDATA[(4) 캡슐부의 멸균지를 떼어낸다.]></PARAGRAPH>\r\n <PARAGRAPH tagName=\"p\" textIndent=\"0\" marginLeft=\"2\"><![CDATA[(5) 캡슐부를 둘려서 떼어낸 후 수액세트와 연결한다.]></PARAGRAPH>\r\n <PARAGRAPH tagName=\"p\" textIndent=\"0\" marginLeft=\"2\"><![CDATA[(6) 투여전]></PARAGRAPH>\r\n <PARAGRAPH tagName=\"p\" textIndent=\"0\" marginLeft=\"2\"><![CDATA[(1) 투여전에 감염에 대한 처치를 한다(환자의 피부나 기구 소독).]></PARAGRAPH>\r\n <PARAGRAPH tagName=\"p\" textIndent=\"0\" marginLeft=\"2\"><![CDATA[(2) 한랭기에는 체온정도로 따뜻하게 하여 사용한다.]></PARAGRAPH>\r\n <PARAGRAPH tagName=\"p\" textIndent=\"0\" marginLeft=\"2\"><![CDATA[(3) 개봉 후 즉시 사용하고, 잔액은 사용하지 않는다.]></PARAGRAPH>\r\n <PARAGRAPH tagName=\"p\" textIndent=\"0\" marginLeft=\"2\"><![CDATA[(4) 투여시 : 용해·희석한 주사제의 용법·용량 및 사용상의 주의에 유의하여 투여한다.]></PARAGRAPH>\r\n <ARTICLE title=\"1. 경고\">\r\n <PARAGRAPH tagName=\"p\" textIndent=\"0\" marginLeft=\"2\"><![CDATA[1] 앰플주사제는 용기 절단시 유리파편이 혼입되어, 부작용을 초래할 수 있으므로 사용시 유리파편 혼입이 최소화 될 수 있도록 신중하게 절단사용하되, 특히 어린이, 노약자 사용시에는 각별히 주의할 것(앰플주사제에 한함).]></PARAGRAPH>\r\n <ARTICLE title=\"2. 다음 환자에는 투여하지 말 것.\"></ARTICLE>\r\n <ARTICLE title=\"3. 다음 환자에는 신중히 투여할 것.\"></ARTICLE>\r\n <ARTICLE title=\"4. 심장·순환기계기능장애 환자\"]></ARTICLE>\r\n <ARTICLE title=\"5. 부종을 동반한 나트륨저류 환자\"]></ARTICLE>\r\n <ARTICLE title=\"6. 과다혈량, 요로폐쇄 또는 절박하거나 명백한 대상부전 환자\"]></ARTICLE>\r\n <PARAGRAPH tagName=\"p\" textIndent=\"0\" marginLeft=\"2\"><![CDATA[2] 나트륨 및 염화물의 투여가 임상적으로 해로운 경우]></PARAGRAPH>\r\n <ARTICLE title=\"7. 다음 환자에는 신중히 투여할 것.\"></ARTICLE>\r\n <ARTICLE title=\"8. 간경화 환자\"]></ARTICLE>\r\n <ARTICLE title=\"9. 부종을 동반한 나트륨저류 환자\"]></ARTICLE>\r\n <ARTICLE title=\"10. 과다혈량, 요로폐쇄 또는 절박하거나 명백한 대상부전 환자\"]></ARTICLE>\r\n </ARTICLE>\r\n </SECTION>\r\n

```

textIndent="\\" marginLeft="\\""><! [CDATA[7] 코르티코스테로이드 또는 코르티코트로핀을 투여받고 있는 환자]]>
</PARAGRAPH>\r\n      <PARAGRAPH tagName=\"p\" textIndent=\"\\\" marginLeft=\"\\\"><! [CDATA[8] 염축적 환자]]></PARAGRAPH>\r\n      <ARTICLE>\r\n        <ARTICLE title=\"4. 이상반응\">\r\n<PARAGRAPH tagName=\"p\" textIndent=\"\\\" marginLeft=\"\\\"><! [CDATA[1] 대량·급속투여에 의해 울혈성심부전, 부종, 산증, 혈청전해질 이상이 나타날 수 있다.]]></PARAGRAPH>\r\n      <PARAGRAPH tagName=\"p\" textIndent=\"\\\" marginLeft=\"\\\"><! [CDATA[2] 이 약이나 투여기술과 관련하여 발열, 조직괴사나 주사부위의 감염, 농양, 국소통증, 정맥자극, 주사부위로부터 이르는 정맥혈전증 또는 정맥염, 혈관밖유출, 과다혈량이 나타날 수 있다.]]>
</PARAGRAPH>\r\n      <PARAGRAPH tagName=\"p\" textIndent=\"\\\" marginLeft=\"\\\"><! [CDATA[3] 수술 후 염불내성 : 증상은 세포탈수증, 허약, 지남력장애, 식욕부진, 구역, 복부팽만감, 깊은호흡, 핍뇨, BUN의 상승을 포함한다.]]>
</PARAGRAPH>\r\n      <PARAGRAPH tagName=\"p\" textIndent=\"\\\" marginLeft=\"\\\"><! [CDATA[4] 이상반응이 나타나면 투여의 중단, 환자의 평가, 적절한 처치를 실시하고 필요하다면 검사를 위해 잔여액을 남겨둔다.]]>
</PARAGRAPH>\r\n    </ARTICLE>\r\n    <ARTICLE title=\"5. 일반적 주의\">\r\n      <PARAGRAPH tagName=\"p\" textIndent=\"\\\" marginLeft=\"\\\"><! [CDATA[1] 지속되는 비경구 치료동안 또는 환자 평가의 근거로 임상적 평가와 주기적인 실험실적 평가는 체액평형, 전해질농도, 산염기 평형의 변화를 모니터링하는데 필요하다.]]>
</PARAGRAPH>\r\n      <PARAGRAPH tagName=\"p\" textIndent=\"\\\" marginLeft=\"\\\"><! [CDATA[2] 추가로 투여하고자 하는 필수전해질, 무기질 및 비타민은 필요한 만큼만 공급한다.]]></PARAGRAPH>\r\n    </ARTICLE>\r\n    <ARTICLE title=\"6. 입부 및 수유부에 대한 투여\">\r\n      <PARAGRAPH tagName=\"p\" textIndent=\"\\\" marginLeft=\"\\\"><! [CDATA[1] 입부에 대한 투여의 안전성이 확립되어 있지 않으므로 치료상의 유익성이 위험성을 상회한다고 판단되는 경우에만 투여한다.]]></PARAGRAPH>\r\n      <PARAGRAPH tagName=\"p\" textIndent=\"\\\" marginLeft=\"\\\"><! [CDATA[2] 이 약이 모유로 분비되는지는 알려져 있지 않다. 수유부에 대한 투여시 주의한다.]]>
</PARAGRAPH>\r\n    </ARTICLE>\r\n    <ARTICLE title=\"7. 과량투여시의 처치\">\r\n      <PARAGRAPH tagName=\"p\" textIndent=\"\\\" marginLeft=\"\\\"><! [CDATA[1] 나트륨 과량의 일반적인 이상반응은 안절부절, 허약, 갈증, 입안건조, 부은혀, 피부홍조, 핍뇨, 저혈압, 빈맥, 발열, 어지러움, 두통을 포함한다.]]></PARAGRAPH>\r\n      <PARAGRAPH tagName=\"p\" textIndent=\"\\\" marginLeft=\"\\\"><! [CDATA[2] 염화나트륨의 과량투여는 고나트륨혈증과 염화물의 과량으로 인한 탄산수소이온의 손실로 산성화 효과를 일으킨다.]]></PARAGRAPH>\r\n      <PARAGRAPH tagName=\"p\" textIndent=\"\\\" marginLeft=\"\\\"><! [CDATA[3] 과량투여 또는 그로 인한 증상이 발현되는 경우, 환자의 상태를 재평가하고 적절히 처치한다.]]></PARAGRAPH>\r\n    </ARTICLE>\r\n    <ARTICLE title=\"8. 적용상의 주의\">\r\n      <PARAGRAPH tagName=\"p\" textIndent=\"\\\" marginLeft=\"\\\"><! [CDATA[1] 다른 첨가제의 혼합시 발생할 수 있는 부적합성을 최소화하기 위해서 최종 주입물을 혼합 즉시, 투여전 및 투여중에 주기적으로 탁도 및 침전물의 생성 여부를 검사한다.]]></PARAGRAPH>\r\n      <PARAGRAPH tagName=\"p\" textIndent=\"\\\" marginLeft=\"\\\"><! [CDATA[2] 연결관에는 플라스틱용기를 사용하지 않는다.]]></PARAGRAPH>\r\n      <PARAGRAPH tagName=\"p\" textIndent=\"\\\" marginLeft=\"\\\"><! [CDATA[3] 정맥주사용 장치는 24시간마다 교체하도록 권장된다.]]></PARAGRAPH>\r\n      <PARAGRAPH tagName=\"p\" textIndent=\"\\\" marginLeft=\"\\\"><! [CDATA[4] 약액이 투명하고 용기 및 포장이 손상되지 않은 것만 사용한다.]]></PARAGRAPH>\r\n    </ARTICLE>\r\n</SECTION>\r\n    <SECTION title=\"*11.7% 주사제\">\r\n      <ARTICLE title=\"1. 경고\">\r\n        <PARAGRAPH tagName=\"p\" textIndent=\"\\\" marginLeft=\"\\\"><! [CDATA[1] 앰플주사제는 용기 절단시 유리파편이 혼입되어, 부작용을 초래할 수 있으므로 사용시 유리파편 혼입이 최소화 될 수 있도록 신중하게 절단사용하되, 특히 어린이, 노약자 사용시에는 각별히 주의할 것(앰플주사제에 한함).]></PARAGRAPH>\r\n        <ARTICLE title=\"2. 다음 환자에는 투여하지 말 것.\"></ARTICLE>\r\n        <PARAGRAPH tagName=\"p\" textIndent=\"\\\" marginLeft=\"\\\"><! [CDATA[1] 고나트륨혈증 환자]]></PARAGRAPH>\r\n        <PARAGRAPH tagName=\"p\" textIndent=\"\\\" marginLeft=\"\\\"><! [CDATA[2] 수분과다상태 환자]]></PARAGRAPH>\r\n        <ARTICLE title=\"3. 다음 환자에는 신중히 투여할 것.\"></ARTICLE>\r\n        <PARAGRAPH tagName=\"p\" textIndent=\"\\\" marginLeft=\"\\\"><! [CDATA[1] 순환기계기능장애 환자]]></PARAGRAPH>\r\n        <PARAGRAPH tagName=\"p\" textIndent=\"\\\" marginLeft=\"\\\"><! [CDATA[2] 신장애 환자]]></PARAGRAPH>\r\n        <PARAGRAPH tagName=\"p\" textIndent=\"\\\" marginLeft=\"\\\"><! [CDATA[3] 저단백혈증 환자]]></PARAGRAPH>\r\n        <PARAGRAPH tagName=\"p\" textIndent=\"\\\" marginLeft=\"\\\"><! [CDATA[4] 저나트륨혈증(120mmol/L 미만) 환자]]></PARAGRAPH>\r\n        <PARAGRAPH tagName=\"p\" textIndent=\"\\\" marginLeft=\"\\\"><! [CDATA[5] 저칼륨혈증 환자]]></PARAGRAPH>\r\n        <PARAGRAPH tagName=\"p\" textIndent=\"\\\" marginLeft=\"\\\"><! [CDATA[6] 고염소혈증 환자]]></PARAGRAPH>\r\n    </ARTICLE>\r\n    <ARTICLE title=\"4. 이상반응\">\r\n      <PARAGRAPH tagName=\"p\" textIndent=\"\\\" marginLeft=\"\\\"><! [CDATA[1] 대량·급속투여에 의해 고나트륨혈증, 울혈성심부전, 부종, 산증, 혈청전해질 이상이 나타날 수 있다.]]></PARAGRAPH>\r\n      <ARTICLE title=\"5. 일반적 주의\">\r\n        <PARAGRAPH tagName=\"p\" textIndent=\"\\\" marginLeft=\"\\\"><! [CDATA[1] 지속되는 비경구 치료동안 또는 환자 평가의 근거로 임상적 평가와 주기적인 실험실적 평가는 체액 평형, 전해질농도, 산염기 평형의 변화를 모니터링하는데 필요하다.]]></PARAGRAPH>\r\n        <ARTICLE title=\"6. 적용상의 주의\">\r\n          <PARAGRAPH tagName=\"p\" textIndent=\"\\\" marginLeft=\"\\\"><! [CDATA[1] 약은 다른 전해질 보액에 희석해서만 사용하고 단독으로는 사용하지 않아야 한다.]]></PARAGRAPH>\r\n        </ARTICLE>\r\n</SECTION>\r\n</DOC>",
"PN_DOC_DATA": null,
"MAIN_ITEM_INGR": "[M040426]염화나트륨",
"INGR_NAME": "[M040534]주사용수"
},
{
  "ITEM_SEQ": "197000015",
  "ITEM_NAME": "에스.디1-3주",
}

```

"ENTP\_NAME": "제이더블유중외제약(주)",  
"ITEM\_PERMIT\_DATE": "19701030",  
"CNSGN\_MANUF": "제이더블유생명과학(주)",  
"ETC\_OTC\_CODE": "전문의약품",  
"CHART": "폴리프로필렌, 다층필름플라스틱용기에 든 무색 투명한 액",  
"BAR\_CODE": "8806449015009,8806449015016,8806449015023,8806449015108",  
"MATERIAL\_NAME": "총량 : 1000밀리리터중|성분명 : 포도당|분량 : 37.5|단위 : 그램|규격 : USP|성분정보 : |비고 : ;  
총량 : 1000밀리리터중|성분명 : 염화나트륨|분량 : 2.25|단위 : 그램|규격 : KP|성분정보 : |비고 : ;",  
"EE\_DOC\_ID": "https://nedrug.mfds.go.kr/pbp/cmn/pdfDownload/197000015/EE",  
"UD\_DOC\_ID": "https://nedrug.mfds.go.kr/pbp/cmn/pdfDownload/197000015/UD",  
"NB\_DOC\_ID": "https://nedrug.mfds.go.kr/pbp/cmn/pdfDownload/197000015/NB",  
"INSERT\_FILE": "",  
"STORAGE\_METHOD": "밀봉용기",  
"VALID\_TERM": "제조일로부터 36 개월, 제조일로부터 18 개월",  
"REEXAM\_TARGET": null,  
"REEXAM\_DATE": null,  
"PACK\_UNIT": "",  
"EDI\_CODE": "644901501",  
"DOC\_TEXT": "",  
"PERMIT\_KIND\_NAME": "신고",  
"ENTP\_NO": "1302",  
"MAKE\_MATERIAL\_FLAG": null,  
"NEWDRUG\_CLASS\_NAME": "",  
"INDUTY\_TYPE": "의약품",  
"CANCEL\_DATE": null,  
"CANCEL\_NAME": "정상",  
"CHANGE\_DATE": "20210906",  
"NARCOTIC\_KIND\_CODE": null,  
"GBN\_NAME": "저장방법 및 사용(유효)기간, 2021-09-06/성상, 2021-09-06/저장방법 및 유효기간(사용기간)변경, 2019-07-24/성상변경, 2019-07-24/사용상주의사항변경(부작용포함), 2019-01-07/저장방법 및 유효기간(사용기간)변경, 2008-12-10/효능효과변경, 2007-02-03/용법용량변경, 2007-02-03/사용상주의사항변경(부작용포함), 2007-02-03/저장방법 및 유효기간(사용기간)변경, 1998-10-12/성상변경, 1998-10-12/저장방법 및 유효기간(사용기간)변경, 1995-07-01/성상변경, 1991-05-10/사용상주의사항변경(부작용포함), 1990-05-18/용법용량변경, 1990-05-18/효능효과변경, 1990-05-18/제품명칭변경, 1990-05-18/사용상주의사항변경(부작용포함), 1990-03-16/효능효과변경, 1989-01-01/용법용량변경, 1989-01-01/사용상주의사항변경(부작용포함), 1989-01-01/저장방법 및 유효기간(사용기간)변경, 1986-11-01/사용상주의사항변경(부작용포함), 1982-04-02/저장방법 및 유효기간(사용기간)변경, 1982-04-02/용법용량변경, 1982-04-02/효능효과변경, 1982-04-02/성상변경, 1982-04-02",  
"TOTAL\_CONTENT": "1000밀리리터중",  
"EE\_DOC\_DATA": "<DOC title=\"효능효과\" type=\"EE\">\r\n<SECTION title=\"\">\r\n<ARTICLE title=\"\">\r\n<PARAGRAPH tagName=\"p\" textIndent=\"\" marginLeft=\"\"><![CDATA[&nbsp;]]></PARAGRAPH>\r\n<PARAGRAPH tagName=\"p\" textIndent=\"\" marginLeft=\"\"><![CDATA[○ 탈수증, 수술전후 등의 수분·전해질 보급]]></PARAGRAPH>\r\n<PARAGRAPH tagName=\"p\" textIndent=\"\" marginLeft=\"\"><![CDATA[○ 에너지 보급]]></PARAGRAPH>\r\n</ARTICLE>\r\n</SECTION>\r\n</DOC>",  
"UD\_DOC\_DATA": "<DOC title=\"용법용량\" type=\"UD\">\r\n<SECTION title=\"\">\r\n<ARTICLE title=\"\">\r\n<PARAGRAPH tagName=\"p\" textIndent=\"\" marginLeft=\"\"><![CDATA[보통 성인 1회 500~1,000mL를 점적 정맥주사한다.]]></PARAGRAPH>\r\n<PARAGRAPH tagName=\"p\" textIndent=\"\" marginLeft=\"\"><![CDATA[투여속도는 시간당 300~500mL(분당 75~120방울)이고, 소아의 경우 시간당 50~100mL로 한다. 특히 신생아, 미숙아에는 급속주입(시간당 100mL 이상)하지 않는다.]]></PARAGRAPH>\r\n<PARAGRAPH tagName=\"p\" textIndent=\"\" marginLeft=\"\"><![CDATA[투여량, 투여속도는 연령, 체중, 증상에 따라 적절히 증감한다.]]></PARAGRAPH>\r\n</ARTICLE>\r\n</SECTION>\r\n</DOC>",  
"NB\_DOC\_DATA": "<DOC title=\"사용상의주의사항\" type=\"NB\">\r\n<SECTION title=\"\">\r\n<ARTICLE title=\"1. 경고\">\r\n<PARAGRAPH tagName=\"p\" textIndent=\"\" marginLeft=\"\"><![CDATA[포도당 함유제제를 정맥주사하는 환자는 치아민(비타민 B<sub>1</sub>) 소모율이 높기 때문에 순간적으로 치명적인 치아민 결핍을 초래할 가능성이 있다.]]></PARAGRAPH>\r\n</ARTICLE>\r\n<ARTICLE title=\"2. 다음 환자에는 투여하지 말 것.\">\r\n<PARAGRAPH tagName=\"p\" textIndent=\"\" marginLeft=\"\"><![CDATA[1) 수분과다상태 환자]]></PARAGRAPH>\r\n<PARAGRAPH tagName=\"p\" textIndent=\"\" marginLeft=\"\"><![CDATA[2) 저장성 탈수증 환자]]></PARAGRAPH>\r\n<PARAGRAPH tagName=\"p\" textIndent=\"\" marginLeft=\"\"><![CDATA[3) 저칼륨혈증 환자]]></PARAGRAPH>\r\n</ARTICLE>\r\n<ARTICLE title=\"3. 다음 환자에는 신중히 투여할 것.\">\r\n<PARAGRAPH tagName=\"p\" textIndent=\"\" marginLeft=\"\"><![CDATA[1) 신질환에서 기인한 신부전 환자]]></PARAGRAPH>\r\n<PARAGRAPH tagName=\"p\" textIndent=\"\" marginLeft=\"\"><![CDATA[2) 심부전 환자]]></PARAGRAPH>\r\n<PARAGRAPH tagName=\"p\" textIndent=\"\" marginLeft=\"\"><![CDATA[3) 고장성 탈수증 환자]]></PARAGRAPH>\r\n<PARAGRAPH tagName=\"p\" textIndent=\"\" marginLeft=\"\"><![CDATA[4) 폐쇄성 요로질환에 의한 요량감소가 있는 환자]]></PARAGRAPH>\r\n<PARAGRAPH tagName=\"p\" textIndent=\"\" marginLeft=\"\"><![CDATA[5) 당뇨병 환자]]></PARAGRAPH>

자]]></PARAGRAPH>\r\n <PARAGRAPH tagName=\\"p\\" textIndent=\\"\\\" marginLeft=\\"\\\"><![CDATA[6] 고  
염소혈증 환자]]></PARAGRAPH>\r\n </ARTICLE>\r\n <ARTICLE title=\\"4. 이상반응\\">>\r\n<PARAGRAPH tagName=\\"p\\" textIndent=\\"\\\" marginLeft=\\"\\\"><![CDATA[1] 대량·급속투여에 의해 뇌부종, 폐부  
종, 말초부종, 산증, 수증독이 나타날 수 있다.]]></PARAGRAPH>\r\n <PARAGRAPH tagName=\\"p\\" textIndent=\\"\\\" marginLeft=\\"\\\"><![CDATA[2] 신생아, 미숙아에 급속투여(시간당 100mL 이상)하는 경우 수증독이 나  
타날 수 있다.]]></PARAGRAPH>\r\n <PARAGRAPH tagName=\\"p\\" textIndent=\\"\\\" marginLeft=\\"\\\"><![CDATA[3] 주입정맥에서 혈전증이 나타날 수 있다.]]></PARAGRAPH>\r\n </ARTICLE>\r\n <ARTICLE  
title=\\"5. 일반적 주의\\">>\r\n <PARAGRAPH tagName=\\"p\\" textIndent=\\"\\\" marginLeft=\\"\\\"><![CDATA[1] 이 의약품의 용기는 가소제로 Di-(2-  
EthylHexyl)Phthalate(DEHP)를 사용한 PVC 재질로서 DEHP는 어린 동물을 이용한 시험에서 수컷 생식기의 발달 및 정자형성  
에 영향을 미친다는 보고가 있습니다. 이러한 PVC 용기의 경우 DEHP가 극미량 용출될 수 있으나 DEHP에 노출되어 나타나는 위험  
성은 없거나 거의 없습니다. 따라서 이 의약품을 사용하지 않아서 발생할 수 있는 위험성은 DEHP에 의하여 우려되는 위험성보다  
훨씬 크기 때문에 사용을 기피할 필요는 없습니다.(DEHP를 사용한 PVC재질의 용기에 한함)]]></PARAGRAPH>\r\n <PARAGRAPH tagName=\\"p\\" textIndent=\\"\\\" marginLeft=\\"\\\"><![CDATA[2] 임신 중 투여에 대한 안전성이 확립되  
지 않았으므로 치료상의 유익성이 태아에 대한 잠재적 위해성을 상회한다고 판단되는 경우에만 투여한다.]]></PARAGRAPH>\r\n <PARAGRAPH tagName=\\"p\\" textIndent=\\"\\\" marginLeft=\\"\\\"><![CDATA[3] 분만 중에 포도당을 함유한 용액을 정  
맥 투여할 경우, 산모에게 고혈당증을 초래할 수 있으며, 신생아의 반동저혈당증 뿐만 아니라, 태아의 고혈당증 및 대사성 산증을  
일으킬 수 있다. 태아의 고혈당증은 태아의 인슐린 수치를 증가시킬 수 있으며, 이는 출산 후 신생아 저혈당증을 초래할 수 있다.  
해당 약물을 투여하기 전에 환자에 대한 유익성과 위해성을 고려해야 한다.]]></PARAGRAPH>\r\n <PARAGRAPH  
tagName=\\"p\\" textIndent=\\"\\\" marginLeft=\\"\\\"><![CDATA[4] 신생아(특히 조산아나 저체중아의 경우)는 저혈당증  
또는 고혈당증의 위험이 높아진다. 그러므로 잠재적인 장기간 부작용을 피하기 위한 적절한 혈당 조절을 할 수 있도록 면밀한 모니  
터링이 필요하다. 신생아의 저혈당증은 발작, 혼수, 뇌손상을 초래할 수 있다. 고혈당증은 뇌실내출혈, 박테리아 및 곰팡이 감염의  
후기발병, 미숙아의 망막병증, 괴사성작은창자큰창자염, 기관지폐이형성증, 입원기간의 연장 및 사망과 관련된다.]]>  
</PARAGRAPH>\r\n <PARAGRAPH tagName=\\"p\\" textIndent=\\"\\\" marginLeft=\\"\\\"><![CDATA[5] 유아 및  
고령자에게는 급속 또는 장시간 투여해서는 안된다.]]></PARAGRAPH>\r\n <PARAGRAPH tagName=\\"p\\"  
textIndent=\\"\\\" marginLeft=\\"\\\"><![CDATA[6] 고령자에 투여시 특히 중증 심부전 및 신부전 환자에게는 순환과부하를  
피하기 위해 주의하여 투여하여야 한다.]]></PARAGRAPH>\r\n </ARTICLE>\r\n <ARTICLE title=\\"7. 과량투여시  
의 처치\\">>\r\n <PARAGRAPH tagName=\\"p\\" textIndent=\\"\\\" marginLeft=\\"\\\"><![CDATA[1] 투여전]]></PARAGRAPH>\r\n <PARAGRAPH tagName=\\"p\\" textIndent=\\"\\\" marginLeft=\\"\\\"><![CDATA[(1) 투여전에 감염에 대한 처치를 한다(환  
자의 피부나 기구 소독).]]></PARAGRAPH>\r\n <PARAGRAPH tagName=\\"p\\" textIndent=\\"\\\" marginLeft=\\"\\\"><![CDATA[(2) 한랭기에는 체온정도로 따뜻하게 하여 사용한다.]]></PARAGRAPH>\r\n <PARAGRAPH tagName=\\"p\\" textIndent=\\"\\\" marginLeft=\\"\\\"><![CDATA[(3) 개봉 후 즉시 사용하고, 잔액은 사용  
하지 않는다.]]></PARAGRAPH>\r\n <PARAGRAPH tagName=\\"p\\" textIndent=\\"\\\" marginLeft=\\"\\\"><![CDATA[(2) 투여시]]></PARAGRAPH>\r\n <PARAGRAPH tagName=\\"p\\" textIndent=\\"\\\" marginLeft=\\"\\\"><![CDATA[(3) 천천히 정맥주사한다.]]]></PARAGRAPH>\r\n <PARAGRAPH tagName=\\"p\\" textIndent=\\"\\\" marginLeft=\\"\\\"><![CDATA[(4) 용기에 있는 공기로 인한 공기색전증의 가능성을 피하기 위하여 연속하여 연결해서는 안 된다.]]]></PARAGRAPH>\r\n </ARTICLE>\r\n <ARTICLE title=\\"9. 보관 및 취급상의 주의사항\\">>\r\n <PARAGRAPH tagName=\\"p\\" textIndent=\\"\\\" marginLeft=\\"\\\"><![CDATA[실온에서 보관한다.]]>  
</PARAGRAPH>\r\n </ARTICLE>\r\n </SECTION>\r\n </DOC>,  
"PN\_DOC\_DATA": null,  
"MAIN\_ITEM\_INGR": "[M040426]염화나트륨|[M040702]포도당",  
"INGR\_NAME": "[M040534]주사용수"

{

"ITEM\_SEQ": "197000016",  
"ITEM\_NAME": "에스.디1-2주",  
"ENTP\_NAME": "제이더블유중외제약(주)",  
"ITEM\_PERMIT\_DATE": "19701030",  
"CNSGN\_MANUF": "제이더블유생명과학(주)",  
"ETC\_OTC\_CODE": "전문의약품",  
"CHART": "폴리프로필렌, 다층필름플라스틱용기에 든 무색 투명한 액",  
"BAR\_CODE": "8806449014804,8806449014811,8806449014828,8806449014903",  
"MATERIAL\_NAME": "총량 : 1000밀리리터중|성분명 : 포도당|분량 : 33.3|단위 : 그램|규격 : USP|성분정보 : |비고 : ;  
총량 : 1000밀리리터중|성분명 : 염화나트륨|분량 : 3|단위 : 그램|규격 : KP|성분정보 : |비고 : ;",  
"EE\_DOC\_ID": "https://nedrug.mfds.go.kr/pbp/cmn/pdfDownload/197000016/EE",  
"UD\_DOC\_ID": "https://nedrug.mfds.go.kr/pbp/cmn/pdfDownload/197000016/UD",  
"NB\_DOC\_ID": "https://nedrug.mfds.go.kr/pbp/cmn/pdfDownload/197000016/NB",  
"INSERT\_FILE": "",  
"STORAGE\_METHOD": "밀봉용기",  
"VALID\_TERM": "제조일로부터 36 개월, 제조일로부터 18 개월",  
"REEXAM\_TARGET": null,

"REEXAM\_DATE": null,  
"PACK\_UNIT": "",  
"EDI\_CODE": "644901481",  
"DOC\_TEXT": "",  
"PERMIT\_KIND\_NAME": "신고",  
"ENTP\_NO": "1302",  
"MAKE\_MATERIAL\_FLAG": null,  
"NEWDRUG\_CLASS\_NAME": "",  
"INDUTY\_TYPE": "의약품",  
"CANCEL\_DATE": null,  
"CANCEL\_NAME": "정상",  
"CHANGE\_DATE": "20220110",  
"NARCOTIC\_KIND\_CODE": null,  
"GBN\_NAME": "저장방법 및 사용(유효)기간, 2022-01-10/저장방법 및 사용(유효)기간, 2021-09-29/성상, 2021-09-29/저장방법 및 유효기간(사용기간)변경, 2019-07-24/성상변경, 2019-07-24/사용상주의사항변경(부작용포함), 2019-01-07/저장방법 및 유효기간(사용기간)변경, 2008-12-15/사용상주의사항변경(부작용포함), 2007-02-03/용법용량변경, 2007-02-03/효능효과변경, 2007-02-03/저장방법 및 유효기간(사용기간)변경, 1998-10-12/성상변경, 1998-10-12/저장방법 및 유효기간(사용기간)변경, 1995-07-01/성상변경, 1991-05-10/사용상주의사항변경(부작용포함), 1990-05-18/용법용량변경, 1990-05-18/효능효과변경, 1990-05-18/제품명칭변경, 1990-05-18/사용상주의사항변경(부작용포함), 1990-03-31/저장방법 및 유효기간(사용기간)변경, 1986-11-01/사용상주의사항변경(부작용포함), 1982-04-02/저장방법 및 유효기간(사용기간)변경, 1982-04-02/용법용량변경, 1982-04-02/효능효과변경, 1982-04-02/성상변경, 1982-04-02",  
"TOTAL\_CONTENT": "1000밀리리터중",  
"EE\_DOC\_DATA": "<DOC title=\"효능효과\" type=\"EE\">\r\n<SECTION title=\"\">\r\n<ARTICLE title=\"\">\r\n<PARAGRAPH tagName=\"p\" textIndent=\"\" marginLeft=\"\"><![CDATA[&nbsp;]]></PARAGRAPH>\r\n<PARAGRAPH tagName=\"p\" textIndent=\"\" marginLeft=\"\"><![CDATA[○ 탈수증, 수술전후 등의 수분·전해질 보급]]></PARAGRAPH>\r\n<PARAGRAPH tagName=\"p\" textIndent=\"\" marginLeft=\"\"><![CDATA[○ 에너지 보급]]></PARAGRAPH>\r\n</ARTICLE>\r\n</SECTION>\r\n</DOC>",  
"UD\_DOC\_DATA": "<DOC title=\"용법용량\" type=\"UD\">\r\n<SECTION title=\"\">\r\n<ARTICLE title=\"\">\r\n<PARAGRAPH tagName=\"p\" textIndent=\"\" marginLeft=\"\"><![CDATA[&nbsp;]]></PARAGRAPH>\r\n<PARAGRAPH tagName=\"p\" textIndent=\"\" marginLeft=\"\"><![CDATA[보통 성인 1회 500~1,000mL를 점滴 정맥주사한다.]]></PARAGRAPH>\r\n<PARAGRAPH tagName=\"p\" textIndent=\"\" marginLeft=\"\"><![CDATA[투여속도는 시간당 300~500mL(분당 75~120방울)이고, 소아의 경우 시간당 50~100mL로 한다. 특히 신생아, 미숙아에는 급속주입(시간당 100mL 이상)하지 않는다.]]></PARAGRAPH>\r\n<PARAGRAPH tagName=\"p\" textIndent=\"\" marginLeft=\"\"><![CDATA[투여량, 투여속도는 연령, 체중, 증상에 따라 적절히 증감한다.]]></PARAGRAPH>\r\n</ARTICLE>\r\n</SECTION>\r\n</DOC>",  
"NB\_DOC\_DATA": "<DOC title=\"사용상의주의사항\" type=\"NB\">\r\n<SECTION title=\"\">\r\n<ARTICLE title=\"1. 경고\">\r\n<PARAGRAPH tagName=\"p\" textIndent=\"\" marginLeft=\"\"><![CDATA[포도당 함유제제를 정맥주사하는 환자는 치아민(비타민 B<sub>1</sub>) 소모율이 높기 때문에 순간적으로 치명적인 치아민 결핍을 초래할 가능성이 있다.]]></PARAGRAPH>\r\n</ARTICLE>\r\n<ARTICLE title=\"2. 다음 환자에는 투여하지 말 것.\">\r\n<PARAGRAPH tagName=\"p\" textIndent=\"\" marginLeft=\"\"><![CDATA[1) 수분과다상태 환자]]></PARAGRAPH>\r\n<PARAGRAPH tagName=\"p\" textIndent=\"\" marginLeft=\"\"><![CDATA[2] 저장성 탈수증 환자]]></PARAGRAPH>\r\n<PARAGRAPH tagName=\"p\" textIndent=\"\" marginLeft=\"\"><![CDATA[3] 저칼륨혈증 환자]]></PARAGRAPH>\r\n</ARTICLE>\r\n<ARTICLE title=\"3. 다음 환자에는 신중히 투여할 것.\">\r\n<PARAGRAPH tagName=\"p\" textIndent=\"\" marginLeft=\"\"><![CDATA[1] 신질환에서 기인한 신부전 환자]]></PARAGRAPH>\r\n<PARAGRAPH tagName=\"p\" textIndent=\"\" marginLeft=\"\"><![CDATA[2] 심부전 환자]]></PARAGRAPH>\r\n<PARAGRAPH tagName=\"p\" textIndent=\"\" marginLeft=\"\"><![CDATA[3] 고장성 탈수증 환자]]></PARAGRAPH>\r\n<PARAGRAPH tagName=\"p\" textIndent=\"\" marginLeft=\"\"><![CDATA[4] 폐쇄성 요로질환에 의한 요량감소가 있는 환자]]></PARAGRAPH>\r\n<PARAGRAPH tagName=\"p\" textIndent=\"\" marginLeft=\"\"><![CDATA[5] 당뇨병 환자]]></PARAGRAPH>\r\n<PARAGRAPH tagName=\"p\" textIndent=\"\" marginLeft=\"\"><![CDATA[6] 고염소혈증 환자]]></PARAGRAPH>\r\n</ARTICLE>\r\n<ARTICLE title=\"4. 이상반응\">\r\n<PARAGRAPH tagName=\"p\" textIndent=\"\" marginLeft=\"\"><![CDATA[1] 대량·급속투여에 의해 뇌부종, 폐부종, 말초부종, 산증, 수증독이 나타날 수 있다.]]></PARAGRAPH>\r\n<PARAGRAPH tagName=\"p\" textIndent=\"\" marginLeft=\"\"><![CDATA[2] 신생아, 미숙아에 급속투여(시간당 100mL 이상)하는 경우 수증독이 나타날 수 있다.]]></PARAGRAPH>\r\n<PARAGRAPH tagName=\"p\" textIndent=\"\" marginLeft=\"\"><![CDATA[3] 주입정맥에서 혈전증이 나타날 수 있다.]]></PARAGRAPH>\r\n</ARTICLE>\r\n<ARTICLE title=\"5. 일반적 주의\">\r\n<PARAGRAPH tagName=\"p\" textIndent=\"\" marginLeft=\"\"><![CDATA[1] DEHP는 어린 동물을 이용한 시험에서 수컷 생식기의 발달 및 정자형성에 영향을 미친다는 보고가 있습니다. 이러한 PVC 용기의 경우 DEHP가 극미량 용출될 수 있으나 DEHP에 노출되어 나타나는 위험성은 없거나 거의 없습니다. 따라서 이 의약품을 사용하지 않아서 발생할 수 있는 위험성은 DEHP에 의하여 우려되는 위험성보다 훨씬 크기 때문에 사용을 기피할 필요는 없습니다. (DEHP를 사용한 PVC재질의 용기에 한함)]]></PARAGRAPH>\r\n<PARAGRAPH tagName=\"p\" textIndent=\"\" marginLeft=\"\"><![CDATA[2] 임신 중 투여에 대한 안전성이 확립되

지 않았으므로 치료상의 유익성이 태아에 대한 잠재적 위험성을 상회한다고 판단되는 경우에만 투여한다.]></PARAGRAPH>\r\n<PARAGRAPH tagName=\"p\" textIndent=\"\" marginLeft=\"\"><! [CDATA[3] 분만 중에 포도당을 함유한 용액을 정맥 투여할 경우, 산모에게 고혈당증을 초래할 수 있으며, 신생아의 반동저혈당증 뿐만 아니라, 태아의 고혈당증 및 대사성 산증을 일으킬 수 있다. 태아의 고혈당증은 태아의 인슐린 수치를 증가시킬 수 있으며, 이는 출산 후 신생아 저혈당증을 초래할 수 있다. 해당 약물을 투여하기 전에 환자에 대한 유익성과 위험성을 고려해야 한다.]></PARAGRAPH>\r\n<PARAGRAPH tagName=\"p\" textIndent=\"\" marginLeft=\"\"><! [CDATA[4] 신생아(특히 조산아나 저체중아의 경우)는 저혈당증 또는 고혈당증의 위험이 높아진다. 그러므로 잠재적인 장기간 부작용을 피하기 위한 적절한 혈당 조절을 할 수 있도록 면밀한 모니터링이 필요하다. 신생아의 저혈당증은 발작, 혼수, 뇌손상을 초래할 수 있다. 고혈당증은 뇌실내출혈, 박테리아 및 곰팡이 감염의 후기발병, 미숙아의 망막병증, 괴사성작은창자큰창자염, 기관지폐이형성증, 입원기간의 연장 및 사망과 관련된다.]></PARAGRAPH>\r\n<PARAGRAPH tagName=\"p\" textIndent=\"\" marginLeft=\"\"><! [CDATA[5] 유아 및 고령자에게는 급속 또는 장시간 투여해서는 안된다.]></PARAGRAPH>\r\n<PARAGRAPH tagName=\"p\" textIndent=\"\" marginLeft=\"\"><! [CDATA[6] 고령자에 투여시 특히 중증 심부전 및 신부전 환자에게는 순환과부하를 피하기 위해 주의하여 투여하여야 한다.]></PARAGRAPH>\r\n</ARTICLE>\r\n<ARTICLE title=\"7. 과량투여시의 처치\">\r\n<PARAGRAPH tagName=\"p\" textIndent=\"\" marginLeft=\"\"><! [CDATA[이뇨제를 투여하여야 한다.]></PARAGRAPH>\r\n</ARTICLE>\r\n<ARTICLE title=\"8. 적용상의 주의\">\r\n<PARAGRAPH tagName=\"p\" textIndent=\"\" marginLeft=\"\"><! [CDATA[1] 투여전]></PARAGRAPH>\r\n<PARAGRAPH tagName=\"p\" textIndent=\"\" marginLeft=\"\"><! [CDATA[(1) 투여전에 감염에 대한 처치를 한다(환자의 피부나 기구 소독).]></PARAGRAPH>\r\n<PARAGRAPH tagName=\"p\" textIndent=\"\" marginLeft=\"\"><! [CDATA[(2) 한랭기에는 체온정도로 따뜻하게 하여 사용한다.]></PARAGRAPH>\r\n<PARAGRAPH tagName=\"p\" textIndent=\"\" marginLeft=\"\"><! [CDATA[(3) 개봉 후 즉시 사용하고, 잔액은 사용하지 않는다.]></PARAGRAPH>\r\n<PARAGRAPH tagName=\"p\" textIndent=\"\" marginLeft=\"\"><! [CDATA[2] 투여시][></PARAGRAPH>\r\n<PARAGRAPH tagName=\"p\" textIndent=\"\" marginLeft=\"\"><! [CDATA[천천히 정맥주사한다.]></PARAGRAPH>\r\n<PARAGRAPH tagName=\"p\" textIndent=\"\" marginLeft=\"\"><! [CDATA[3] 용기에 있는 공기로 인한 공기색전증의 가능성을 피하기 위하여 연속하여 연결해서는 안 된다.]></PARAGRAPH>\r\n</ARTICLE>\r\n<ARTICLE title=\"9. 보관 및 취급상의 주의사항\">\r\n<PARAGRAPH tagName=\"p\" textIndent=\"\" marginLeft=\"\"><! [CDATA[실온에서 보관한다.]></PARAGRAPH>\r\n</ARTICLE>\r\n</SECTION>\r\n</DOC>",

"PN\_DOC\_DATA": null,
"MAIN\_ITEM\_INGR": "[M040702]포도당|[M040426]염화나트륨",
"INGR\_NAME": "[M040534]주사용수"
}, {
"ITEM\_SEQ": "197000017",
"ITEM\_NAME": "중외염화칼륨주사액(150mg/Mℓ)",
"ENTP\_NAME": "제이더블유중외제약(주)",
"ITEM\_PERMIT\_DATE": "19701030",
"CNSGN\_MANUF": "제이더블유생명과학(주)",
"ETC\_OTC\_CODE": "전문의약품",
"CHART": "폴리에틸렌, 폴리프로필렌, 다층필름플라스틱용기 또는 유리용기에 든 무색의 맑은 용액이다.",
"BAR\_CODE": "8806449032600,8806449032617,8806449032624,8806449032709,8806449032716,8806449032723",
" MATERIAL\_NAME": "총량 : 1밀리리터 중|성분명 : 염화칼륨|분량 : 0.15|단위 : 그램|규격 : KP|성분정보 : |비고 : 단일성분 미확인",
"EE\_DOC\_ID": "https://nedrug.mfds.go.kr/pbp/cmn/pdfDownload/197000017/EE",
"UD\_DOC\_ID": "https://nedrug.mfds.go.kr/pbp/cmn/pdfDownload/197000017/UD",
"NB\_DOC\_ID": "https://nedrug.mfds.go.kr/pbp/cmn/pdfDownload/197000017/NB",
"INSERT\_FILE": "https://nedrug.mfds.go.kr/pbp/cmn/pdfDownload/197000017/II",
"STORAGE\_METHOD": "밀봉용기, 실온(1~30°C)보관",
"VALID\_TERM": "제조일로부터 36 개월, 제조일로부터 18 개월",
"REEXAM\_TARGET": null,
"REEXAM\_DATE": null,
"PACK\_UNIT": "",
"EDI\_CODE": "644903261,644903272",
"DOC\_TEXT": "",
"PERMIT\_KIND\_NAME": "신고",
"ENTP\_NO": "1302",
"MAKE\_MATERIAL\_FLAG": null,
"NEWDRUG\_CLASS\_NAME": "",
"INDUTY\_TYPE": "의약품",
"CANCEL\_DATE": null,
"CANCEL\_NAME": "정상",
"CHANGE\_DATE": "20190806",
"NARCOTIC\_KIND\_CODE": null,
"GBN\_NAME": "저장방법 및 유효기간(사용기간)변경, 2019-08-06/성상변경, 2019-08-06/사용상주의사항변경(부작용포함), 2017-08-20/저장방법 및 유효기간(사용기간)변경, 2008-12-15/사용상주의사항변경(부작용포함), 2007-02-03/용법용량변경, 2007-02-03/효능효과변경, 2007-02-03/사용상주의사항변경(부작용포함), 2002-07-24/저장방법 및 유효기간(사용기간)변경,"

2002-06-24/성상변경, 2002-06-24/성상변경, 1994-07-29/제품명칭변경, 1994-07-29/저장방법 및 유효기간(사용기간)변경, 1984-02-22/사용상주의사항변경(부작용포함), 1981-04-29/용법용량변경, 1981-04-29/효능효과변경, 1981-04-29/제품명칭변경, 1981-04-29",  
"TOTAL\_CONTENT": "1밀리리터 종",  
"EE\_DOC\_DATA": "<DOC title=\"효능효과\" type=\"EE\">\r\n<SECTION title=\"\">\r\n<ARTICLE title=\"1. 저칼륨혈증(이뇨제 투여후의 저칼륨혈증 포함)\" />\r\n<ARTICLE title=\"2. 디기탈리스 중독\" />\r\n</SECTION>\r/></DOC>",  
"UD\_DOC\_DATA": "<DOC title=\"용법용량\" type=\"UD\">\r\n<SECTION title=\"(정제)\">\r\n<ARTICLE title=\"1. 치료용량 : 염화칼륨으로서 보통 성인 1일 1,200~3,000mg을 적절히 나누어 복용한다.\" />\r\n<ARTICLE title=\"2. 예방용량 : 이뇨제 투여환자의 경우 이 약으로서 1일 1회 600mg을 복용한다.\" />\r\n<ARTICLE title=\"식사직후에 복용하여 씹거나 부수어 복용하지 않도록 한다.\" />\r\n</SECTION>\r/><SECTION title=\"(주사제)\">\r\n<ARTICLE title=\"염화칼륨으로서 보통 성인 0.5~3g을 링거액, 포도당 주사액 또는 생리식 염 주사액 등에 희석해 농도를 0.3%(칼륨으로서 40 mEq) 이하로 하여 분당 8mL 이하의 속도로 4시간 이상에 걸쳐 점적 정맥주사한다. 1일량은 이 약으로서 7.5g(칼륨으로서 100 mEq) 이하로 한다.\" />\r\n<ARTICLE title=\"투여량, 투여속도는 연령, 체중, 증상에 따라 적절히 증감한다.\" />\r\n</SECTION>\r/></DOC>",  
"NB\_DOC\_DATA": "<DOC title=\"사용상의주의사항\" type=\"NB\">\r\n<SECTION title=\"\">\r\n<ARTICLE title=\"1. 경고\">\r\n<PARAGRAPH tagName=\"p\" textIndent=\"\" marginLeft=\"\"><![CDATA[암플주 사제는 용기 절단시 유리 파편이 혼입되어, 부작용을 초래할 수 있으므로 사용시 유리파편 혼입이 최소화 될 수 있도록 신중하게 절단 사용하되, 특히 어린이, 노약자 사용시에는 각별히 주의할 것(앰플주사제에 한함).]]></PARAGRAPH>\r\n</ARTICLE>\r\n<ARTICLE title=\"2. 다음 환자에는 투여하지 말 것.\">\r\n<PARAGRAPH tagName=\"p\" textIndent=\"\" marginLeft=\"\"><![CDATA[1] 이 약의 성분에 과민반응 병력이 있는 환자]></PARAGRAPH>\r\n<PARAGRAPH tagName=\"p\" textIndent=\"\" marginLeft=\"\"><![CDATA[2] 칼륨 축적을 일으킬 수 있는 신부전, 선천성 심부전, 부신기능장애 환자]></PARAGRAPH>\r\n<PARAGRAPH tagName=\"p\" textIndent=\"\" marginLeft=\"\"><![CDATA[3] 급성 탈수증 또는 광범위한 조직손상(화상 등) 환자]></PARAGRAPH>\r\n<PARAGRAPH tagName=\"p\" textIndent=\"\" marginLeft=\"\"><![CDATA[4] 소화기계 장애나 협착 환자]></PARAGRAPH>\r\n<PARAGRAPH tagName=\"p\" textIndent=\"\" marginLeft=\"\"><![CDATA[5] 심장비대 환자중 식도에 압박을 받고 있는 환자]></PARAGRAPH>\r\n<PARAGRAPH tagName=\"p\" textIndent=\"\" marginLeft=\"\"><![CDATA[6] 심장수술 후의 환자]></PARAGRAPH>\r\n<PARAGRAPH tagName=\"p\" textIndent=\"\" marginLeft=\"\"><![CDATA[7] 고칼륨혈증 환자]></PARAGRAPH>\r\n<PARAGRAPH tagName=\"p\" textIndent=\"\" marginLeft=\"\"><![CDATA[8] 고칼륨혈증성 주기성 사지마비 또는 근무력증 유전적 인자를 가진 환자]></PARAGRAPH>\r\n</ARTICLE>\r\n<ARTICLE title=\"3. 다음 환자에는 신중히 투여할 것.\">\r\n<PARAGRAPH tagName=\"p\" textIndent=\"\" marginLeft=\"\"><![CDATA[1] 신기능 저하 또는 장애 환자]></PARAGRAPH>\r\n<PARAGRAPH tagName=\"p\" textIndent=\"\" marginLeft=\"\"><![CDATA[2] 심질환 환자]></PARAGRAPH>\r\n<PARAGRAPH tagName=\"p\" textIndent=\"\" marginLeft=\"\"><![CDATA[3] 고칼륨혈증이 나타나기 쉬운 질환(저레닌성 저알도스테론증 등) 환자]></PARAGRAPH>\r\n<PARAGRAPH tagName=\"p\" textIndent=\"\" marginLeft=\"\"><![CDATA[4] 고염소혈증 환자]></PARAGRAPH>\r\n<PARAGRAPH tagName=\"p\" textIndent=\"\" marginLeft=\"\"><![CDATA[5] 고삼투질 농도, 산증을 경험할 위험이 있거나 알칼리증(칼륨이 세포내에서 세포 밖 공간으로 이동하는 것과 관련된 상태)의 교정 치료를 받은 환자 또는 고칼륨혈증을 유발할 수 있는 제품이나 물질을 최근이나 동시에 투여한 환자]></PARAGRAPH>\r\n</ARTICLE>\r\n<ARTICLE title=\"4. 이상반응\">\r\n<PARAGRAPH tagName=\"p\" textIndent=\"\" marginLeft=\"\"><![CDATA[1] 칼륨중독의 증상과 징후는 사지감각이상, 이완마비, 무관심, 정신혼동, 다리의 허약과 무기력, 혈압저하, 심부정맥, 심장차단을 포함한다.]></PARAGRAPH>\r\n<PARAGRAPH tagName=\"p\" textIndent=\"\" marginLeft=\"\"><![CDATA[2] 소화기계 : 구역, 구토, 복부불쾌감, 설사가 보고되었다.]></PARAGRAPH>\r\n<PARAGRAPH tagName=\"p\" textIndent=\"\" marginLeft=\"\"><![CDATA[3] 심장 : 일시에 대량 투여하면 심전도장애를 일으킬 수 있다.]></PARAGRAPH>\r\n</ARTICLE>\r\n<ARTICLE title=\"5. 일반적 주의\">\r\n<PARAGRAPH tagName=\"p\" textIndent=\"\" marginLeft=\"\"><![CDATA[1] 투여시 근긴장 저하, 심기능 이상이 나타날 수 있어, 명백한 고칼륨혈증에서는 심정지를 일으키므로 환자의 혈청전해질 및 심전도의 변화에 주의한다. 특히 장기투여시에는 혈중 또는 요중 칼륨수치, 신기능, 심전도 등을 정기적으로 검사하는 것이 바람직하다. 또한 고칼륨혈증이 나타나는 경우에는 투여를 중지한다.]></PARAGRAPH>\r\n<PARAGRAPH tagName=\"p\" textIndent=\"\" marginLeft=\"\"><![CDATA[2] 대사성 산증의 경우 저칼륨혈증 치료는 염기성염에 따라서 행하는 것이 바람직하다.]></PARAGRAPH>\r\n<PARAGRAPH tagName=\"p\" textIndent=\"\" marginLeft=\"\"><![CDATA[3] 낮은 염 식이환자는 저칼륨혈증성 저염소혈증성 알칼리증의 가능성성이 있으므로 칼륨뿐 아니라 염화물 보충이 필요할 수 있다.]></PARAGRAPH>\r\n<PARAGRAPH tagName=\"p\" textIndent=\"\" marginLeft=\"\"><![CDATA[4] 비경구 염화칼륨 용액은 소정맥에 투여할 경우 통증을 일으킬 수 있다.]></PARAGRAPH>\r\n</ARTICLE>\r\n<ARTICLE title=\"6. 상호작용\">\r\n<PARAGRAPH tagName=\"p\" textIndent=\"\" marginLeft=\"\"><![CDATA[1] 고칼륨혈증을 일으킬 수 있으므로 항알도스테론제(스피로노락톤 등)나 칼륨보존성 이뇨제(트리암페레온 등)와의 병용을 피한다.]></PARAGRAPH>\r\n<PARAGRAPH tagName=\"p\" textIndent=\"\" marginLeft=\"\"><![CDATA[2] ACE 저해제(염산베나제프릴, 칼토프릴, 에날라프릴 등), 안지오텐신 II 수용체 길항제(발사르탄, 로사르탄칼륨, 칸데사르탄실렉세틸, 텔미사르탄 등), 비스테로이드성 소염제(인도메타신 등), 면역억제제(사이클로스포린, 타크로리무스 등) 등은 혈중 칼륨을 상승시킬 가능성이 있고, 병용에 의해 고칼륨혈증이 나타나기 쉽다는 것을 고려해야 한다. 신장애가 있는 환자는 특히 주의하고, 병용이 필요할 경우에는 혈중 칼륨수치를 모니터링하는 것이 바람직하다.]></PARAGRAPH>\r\n</ARTICLE>\r\n<ARTICLE title=\"7. 입부 및 수유부에 대한 투여\">\r\n<PARAGRAPH tagName=\"p\" textIndent=\"\" marginLeft=\"\"><![CDATA[임부 및 수유부 투여에 관한 안전성이 확립되어 있지 않으므로, 임부 또는 임신하고 있을 가능성이 있는 여성 및 수유부에게는 신중히 투여한다.]></PARAGRAPH>\r\n</ARTICLE>\r\n<ARTICLE title=\"8. 고령자에 대한 투여\">\r\n<PARAGRAPH tagName=\"p\" textIndent=\"\" marginLeft=\"\">

```
marginLeft=\\"\\"><! [CDATA[일반적으로 고령자는 생리기능이 저하되어 있으므로 감량하는 등 주의한다.]]>
</PARAGRAPH>\r\n      </ARTICLE>\r\n      <ARTICLE title=\"9. 과량투여시의 처치\">\r\n          <PARAGRAPH
tagName=\"p\" textIndent=\"\\\" marginLeft=\"\\\"><! [CDATA[1] 증상 : 배설기전 장애 또는 정맥내 칼륨이 급속 또는
과량투여되는 경우 잠재적으로 치명적인 고칼륨혈증이 나타날 수 있다. 그러나 고칼륨혈증은 보통 무증상이고 혈청 칼륨농도의 상승과 특징적인 심전도의 변화(T파의 첨예화, QRS폭의 연장, ST부의 단축, P파의 평탄화 또는 소실)로만 나타난다. 후기 징후는 근육마비, 심정지로부터의 심혈관허탈을 포함한다. 이러한 징후가 나타나면 즉시 투여를 중단해야 한다.]]></PARAGRAPH>\r\n
<PARAGRAPH tagName=\"p\" textIndent=\"\\\" marginLeft=\"\\\"><! [CDATA[2] 처치 : 발생후 즉시 투여를 중지하고
다음중 적절한 처치를 한다.]]></PARAGRAPH>\r\n      <PARAGRAPH tagName=\"p\" textIndent=\"\\0\\"
marginLeft=\"2\\\"><! [CDATA[(1) 칼륨을 함유한 음식이나 약물의 제한 또는 배제. 칼륨보존성 이뇨제가 투여되고 있는 경우
에는 투여중지]]></PARAGRAPH>\r\n      <PARAGRAPH tagName=\"p\" textIndent=\"\\0\\" marginLeft=\"2\\\"><! [
CDATA[(2) 칼슘제의 투여]]></PARAGRAPH>\r\n      <PARAGRAPH tagName=\"p\" textIndent=\"\\0\\"
marginLeft=\"2\\\"><! [CDATA[(3) 포도당-인슐린 요법]]></PARAGRAPH>\r\n      <PARAGRAPH tagName=\"p\" textIndent=\"\\0\\"
textIndent=\"\\0\\" marginLeft=\"2\\\"><! [CDATA[(4) 고장성 나트륨액의 투여]]></PARAGRAPH>\r\n
<PARAGRAPH tagName=\"p\" textIndent=\"\\0\\" marginLeft=\"2\\\"><! [CDATA[(5) 탄산수소나트륨의 투여]]>
</PARAGRAPH>\r\n      <PARAGRAPH tagName=\"p\" textIndent=\"\\0\\" marginLeft=\"2\\\"><! [CDATA[(6) 이온
교환수지의 투여]]></PARAGRAPH>\r\n      <PARAGRAPH tagName=\"p\" textIndent=\"\\0\\" marginLeft=\"2\\\"><! [
CDATA[(7) 투석요법]]></PARAGRAPH>\r\n      <PARAGRAPH tagName=\"p\" textIndent=\"\\0\\"
marginLeft=\"2\\\"><! [CDATA[디지탈리스 투여 환자의 고칼륨혈증 치료시에 매우 빠른 혈청 칼륨농도의 저하는 디지탈리스 독성을
야기할 수 있다.]]></PARAGRAPH>\r\n      </ARTICLE>\r\n      <ARTICLE title=\"10. 적용상의 주의\">\r\n
<PARAGRAPH tagName=\"p\" textIndent=\"\\\" marginLeft=\"\\\"><! [CDATA[1] 투여경로 : 점적 정맥주사로만 사용한
다.]]></PARAGRAPH>\r\n      <PARAGRAPH tagName=\"p\" textIndent=\"\\\" marginLeft=\"\\\"><! [CDATA[2] 조
제방법 : 칼륨으로서 40mEq/L 이하의 농도로 반드시 희석하고, 충분히 진탕하여 혼화한 후 투여한다.]]></PARAGRAPH>\r\n
<PARAGRAPH tagName=\"p\" textIndent=\"\\\" marginLeft=\"\\\"><! [CDATA[3] 투여시 : 대량투여시 또는 종합 아미노
산 제제와 병용하는 경우에는 전해질 균형에 주의한다.]]></PARAGRAPH>\r\n      <PARAGRAPH tagName=\"p\" "
textIndent=\"\\\" marginLeft=\"\\\"><! [CDATA[4] 투여속도 : 보정용으로 사용하는 경우의 투여속도는 칼륨으로서 시간당
20mEq를 초과하지 않는다.]]></PARAGRAPH>\r\n      <PARAGRAPH tagName=\"p\" textIndent=\"\\\""
marginLeft=\"\\\"><! [CDATA[5] 주의 : 희석하지 않고 그대로 투여하면 심전도장애를 일으키므로 용법 · 용량에 따라 반드시
적당한 희석제로 희석하고, 균일한 희석상태로 사용한다.]]></PARAGRAPH>\r\n      </ARTICLE>\r\n
</SECTION>\r\n</DOC>",
"PN_DOC_DATA": null,
"MAIN_ITEM_INGR": "[M040438]염화칼륨",
"INGR_NAME": "[M040534]주사용수"
},
{
"ITEM_SEQ": "197000026",
"ITEM_NAME": "하트만액",
"ENTP_NAME": "대한약품공업(주)",
"ITEM_PERMIT_DATE": "19700422",
"CNSGN_MANUF": null,
"ETC_OTC_CODE": "전문의약품",
"CHART": "이 약은 무색투명한 유리 또는 폴리프로필렌, 다층필름플라스틱재질의 용기에 약간의 짠맛이 있는 무색투명한 액을 총
진한 것이다.",
"BAR_CODE": "8806451026604,8806451026611,8806451026628,8806451026635,8806451026642,8806451026703,8
806451026710,8806451026727",
" MATERIAL_NAME": "총량 : 1000밀리리터중|성분명 : 젖산나트륨액|분량 : 6.2|단위 : 그램|규격 : USP|성분정보 : 젖산나
트륨으로서 3.1g|비고 : ;총량 : 1000밀리리터중|성분명 : 염화칼슘수화물|분량 : 0.2|단위 : 그램|규격 : KP|성분정보 : |
비고 : ;총량 : 1000밀리리터중|성분명 : 염화칼륨|분량 : 0.3|단위 : 그램|규격 : KP|성분정보 : |비고 : ;총량 : 1000
밀리리터중|성분명 : 염화나트륨|분량 : 6|단위 : 그램|규격 : KP|성분정보 : |비고 : ",
"EE_DOC_ID": "https://nedrug.mfds.go.kr/pbp/cmn/pdfDownload/197000026/EE",
"UD_DOC_ID": "https://nedrug.mfds.go.kr/pbp/cmn/pdfDownload/197000026/UD",
"NB_DOC_ID": "https://nedrug.mfds.go.kr/pbp/cmn/pdfDownload/197000026/NB",
"INSERT_FILE": "",
"STORAGE_METHOD": "밀봉용기, 실온(1~30°C)보관",
"VALID_TERM": "제조일로부터 36 개월",
"REEXAM_TARGET": null,
"REEXAM_DATE": null,
"PACK_UNIT": "",
"EDI_CODE": "645102661,645102662,645102663,645102671,645102672",
"DOC_TEXT": "",
"PERMIT_KIND_NAME": "신고",
"ENTP_NO": "1303",
"MAKE_MATERIAL_FLAG": null,
"NEWDRUG_CLASS_NAME": "",
"INDUTY_TYPE": "의약품",
"CANCEL_DATE": null,
```

"CANCEL\_NAME": "정상",  
"CHANGE\_DATE": "20200508",  
"NARCOTIC\_KIND\_CODE": null,  
"GBN\_NAME": "사용상주의사항변경(부작용포함), 2020-05-08/사용상주의사항변경(부작용포함), 2019-09-26/저장방법 및 유효기간(사용기간)변경, 2019-09-26/성상변경, 2019-09-26/사용상주의사항변경(부작용포함), 2016-12-23/효능효과변경, 2007-02-03/용법용량변경, 2007-02-03/사용상주의사항변경(부작용포함), 2007-02-03/저장방법 및 유효기간(사용기간)변경, 1999-08-23/저장방법 및 유효기간(사용기간)변경, 1997-11-28/성상변경, 1997-11-28/성상변경, 1992-09-29/사용상주의사항변경(부작용포함), 1990-10-06/용법용량변경, 1990-10-06/저장방법 및 유효기간(사용기간)변경, 1986-01-08/효능효과변경, 1981-11-07/용법용량변경, 1981-11-07/저장방법 및 유효기간(사용기간)변경, 1981-11-07/사용상주의사항변경(부작용포함), 1981-11-07/저장방법 및 유효기간(사용기간)변경, 1970-04-22",  
"TOTAL\_CONTENT": "1000밀리리터중",  
"EE\_DOC\_DATA": "<DOC title=\"효능효과\" type=\"EE\">\r\n<SECTION title=\"\">\r\n<ARTICLE title=\"\">\r\n<PARAGRAPH tagName=\"p\" textIndent=\"\" marginLeft=\"\"><![CDATA[&nbs]]></PARAGRAPH>\r\n<PARAGRAPH tagName=\"p\" textIndent=\"\" marginLeft=\"\"><![CDATA[○ 순환혈액량 및 조직간액의 감소시 세포외액의 보급·보정]]></PARAGRAPH>\r\n<PARAGRAPH tagName=\"p\" textIndent=\"\" marginLeft=\"\"><![CDATA[○ 대사성 산증의 보정]]></PARAGRAPH>\r\n</ARTICLE>\r\n</SECTION>\r</DOC>",  
"UD\_DOC\_DATA": "<DOC title=\"용법용량\" type=\"UD\">\r\n<SECTION title=\"\">\r\n<ARTICLE title=\"\">\r\n<PARAGRAPH tagName=\"p\" textIndent=\"\" marginLeft=\"\"><![CDATA[&nbs]]></PARAGRAPH>\r\n<PARAGRAPH tagName=\"p\" textIndent=\"\" marginLeft=\"\"><![CDATA[보통 성인 1회 500~1,000mL를 점적 정맥주사한다.]]></PARAGRAPH>\r\n<PARAGRAPH tagName=\"p\" textIndent=\"\" marginLeft=\"\"><![CDATA[투여속도는 시간당 300~500mL(분당 75~120방울)로 한다.]]></PARAGRAPH>\r\n<PARAGRAPH tagName=\"p\" textIndent=\"\" marginLeft=\"\"><![CDATA[투여량, 투여속도는 연령, 체중, 증상에 따라 적절히 증감한다.]]></PARAGRAPH>\r\n</ARTICLE>\r\n</SECTION>\r</DOC>",  
"NB\_DOC\_DATA": "<DOC title=\"사용상의주의사항\" type=\"NB\">\r\n<SECTION title=\"\">\r\n<ARTICLE title=\"1. 경고\">\r\n<PARAGRAPH tagName=\"p\" textIndent=\"\" marginLeft=\"\"><![CDATA[1] 정맥 칼슘 함유 제제와 세프트리악손을 혼합하여 사용할 때, 세프트리악손-칼슘 침전을 일으킬 수 있다. 따라서, 세프트리악손과 이 약을 포함한 정맥 칼슘 함유 제제를 동일한 주입용 기구를 사용하여 동시에 투여해서는 안된다. 연속주입을 위해 동일한 주입선을 사용해야하는 경우, 주입선을 주입 전/후 적절한 용액으로 철저히 씻어낸다.]]></PARAGRAPH>\r\n<PARAGRAPH tagName=\"p\" textIndent=\"\" marginLeft=\"\"><![CDATA[2] 과민반응]]></PARAGRAPH>\r\n<PARAGRAPH tagName=\"p\" textIndent=\"\" marginLeft=\"\"><![CDATA[이 약의 사용으로 아나필락시스를 포함한 과민반응이 보고되었다. 과민반응의 정후 또는 증상이 발생 시 즉시 주입을 중단한다. 필요한 경우 적절히&nbs 치료해야 한다.]]></PARAGRAPH>\r\n<PARAGRAPH tagName=\"p\" textIndent=\"\" marginLeft=\"\"><![CDATA[3] 고칼륨혈증]]></PARAGRAPH>\r\n<PARAGRAPH tagName=\"p\" textIndent=\"\" marginLeft=\"\"><![CDATA[이 약을 포함한 칼륨 함유 용액은 고칼륨혈증의 위험성을 증가시킬 수 있다.]]></PARAGRAPH>\r\n<PARAGRAPH tagName=\"p\" textIndent=\"\" marginLeft=\"\"><![CDATA[고칼륨혈증 발생의 위험성이 증가한 환자는 다음과 같다:]]></PARAGRAPH>\r\n<PARAGRAPH tagName=\"p\" textIndent=\"\" marginLeft=\"\"><![CDATA[- 중증 신장 손상, 급성 탈수증, 광범위한 조직 손상 또는 화상, 울혈성 심부전과 같은 특정 심장 이상이 있는 환자]]></PARAGRAPH>\r\n<PARAGRAPH tagName=\"p\" textIndent=\"\" marginLeft=\"\"><![CDATA[- 고칼륨혈증의 위험성을 유발 또는 증가시키는 물질이나 제품을 동시에 또는 최근에 투여한 환자]]></PARAGRAPH>\r\n<PARAGRAPH tagName=\"p\" textIndent=\"\" marginLeft=\"\"><![CDATA[고칼륨혈증 환자 또는 고칼륨혈증의 위험성이 있는 환자에서 이 약의 사용을 피해야 한다. 불가피하게 사용해야하는 경우, 혈중 칼륨 농도를 모니터링해야 한다.]]></PARAGRAPH>\r\n<PARAGRAPH tagName=\"p\" textIndent=\"\" marginLeft=\"\"><![CDATA[4] 고나트륨혈증 및 고염소혈증]]></PARAGRAPH>\r\n<PARAGRAPH tagName=\"p\" textIndent=\"\" marginLeft=\"\"><![CDATA[이 약의 사용으로 고나트륨혈증, 고염소혈증, 대사성 산증과 같은 전해질 불균형이 발생할 수 있다.]]></PARAGRAPH>\r\n<PARAGRAPH tagName=\"p\" textIndent=\"\" marginLeft=\"\"><![CDATA[고나트륨혈증, 체액과부하, 부종(말초 및 또는 폐)의 위험성이 증가한 환자는 다음과 같다:]]></PARAGRAPH>\r\n<PARAGRAPH tagName=\"p\" textIndent=\"\" marginLeft=\"\"><![CDATA[- 알도스테론증, 고혈압, 울혈성 심부전, 간 질환 및 전자간증 환자]]></PARAGRAPH>\r\n<PARAGRAPH tagName=\"p\" textIndent=\"\" marginLeft=\"\"><![CDATA[- 코르티코스테로이드 또는 코르티코스포린과 같은 나트륨 및 체액 축적의 위험성을 증가시킬 수 있는 물질이나 제품을 투여한 환자.]]></PARAGRAPH>\r\n<PARAGRAPH tagName=\"p\" textIndent=\"\" marginLeft=\"\"><![CDATA[고나트륨혈증이나 고염소혈증 환자 또는 그에 대한 위험성이 있는 환자에게 이 약의 사용을 피해야 한다. 이 약의 투여는 고염소혈증 환자 또는 그에 대한 위험성이 있는 환자에게 급성 신손상을 유발할 수 있다. 불가피하게 사용해야하는 경우, 혈중 나트륨 및 염화물 농도, 산-염기 균형 및 신장 기능을 모니터링해야 한다.]]></PARAGRAPH>\r\n<PARAGRAPH tagName=\"p\" textIndent=\"\" marginLeft=\"\"><![CDATA[5] 저나트륨혈증]]></PARAGRAPH>\r\n<PARAGRAPH tagName=\"p\" textIndent=\"\" marginLeft=\"\"><![CDATA[이 약은 저나트륨혈증을 유발할 수 있다.]]></PARAGRAPH>\r\n<PARAGRAPH tagName=\"p\" textIndent=\"\" marginLeft=\"\"><![CDATA[저나트륨혈증의 위험성이 증가한 환자는 다음과 같다:]]></PARAGRAPH>\r\n<PARAGRAPH tagName=\"p\" textIndent=\"\" marginLeft=\"\"><![CDATA[- 소아, 고령, 수술 후의 환자, 정신성다음증 환자]]></PARAGRAPH>\r\n<PARAGRAPH tagName=\"p\" textIndent=\"\" marginLeft=\"\"><![CDATA[- 저나트륨혈증의 위험성을 증가시키는 약물(이뇨제, 항간질약, 항정신약과 같은)을 투여한 환자]]></PARAGRAPH>\r\n<PARAGRAPH tagName=\"p\" textIndent=\"\" marginLeft=\"\"><![CDATA[저나트륨혈증은 두통, 오심, 발작, 졸음증, 구토가 나타나는 급성 저나트륨 혈증으로 이어질 수 있다. 뇌부종 환자는 특히 치명적이고 회복이 불가능한 증후군의 위험성이 있다.]]></PARAGRAPH>\r\n<PARAGRAPH tagName=\"p\" textIndent=\"\" marginLeft=\"\"><![CDATA[원내획득 저나트륨혈증의 위험성이 있으므로 이 약을 고용량 투여한 심부전 또는 폐부전 환자와 비삼투성 바소프레신 분비 환자(항이뇨호르몬분비

이상증후군(SIADH) 환자 포함)는 모니터링해야 한다.]></PARAGRAPH>\r\n <PARAGRAPH tagName=\\"p\\\" textIndent=\\"\\\" marginLeft=\\"\\\"><! [CDATA[저나트륨혈증의 빠른 교정은 삼투성탈수초화증후군과 같은 중증 신경학적 합병증을 유발할 가능성이 있다. 합병증을 피하기 위해 혈청 나트륨 및 염화물 농도, 체액 상태, 산-염기 균형, 신경학적 합병증의 징후를 모니터링해야 한다.]></PARAGRAPH>\r\n <PARAGRAPH tagName=\\"p\\\" textIndent=\\"\\\" marginLeft=\\"\\\"><! [CDATA[6] 고칼슘혈증]></PARAGRAPH>\r\n <PARAGRAPH tagName=\\"p\\\" textIndent=\\"\\\" marginLeft=\\"\\\"><! [CDATA[이 약은 고칼슘혈증을 유발할 수 있다. 다음 환자에게 이 약의 정맥 투여를 피해야 한다 : 고칼슘혈증 또는 고칼슘혈증에 취약한 조건을 지닌 환자, 칼슘 신결석 환자 또는 칼슘 신결석 병력이 있는 환자]]></PARAGRAPH>\r\n <PARAGRAPH tagName=\\"p\\\" textIndent=\\"\\\" marginLeft=\\"\\\"><! [CDATA[7] 체액 과부하]]></PARAGRAPH>\r\n <PARAGRAPH tagName=\\"p\\\" textIndent=\\"\\\" marginLeft=\\"\\\"><! [CDATA[주입량 및 주입속도, 환자의 기저 임상 조건에 따라 이 약의 정맥 투여는 과다수분공급, 폐울혈과 폐부종을 포함한 울혈성 상태와 같은 전해질 불균형을 유발할 수 있다.]></PARAGRAPH>\r\n <PARAGRAPH tagName=\\"p\\\" textIndent=\\"\\\" marginLeft=\\"\\\"><! [CDATA[체액 과부하 환자 또는 그에 대한 위험성이 있는 환자에게 이 약의 사용을 피해야 한다. 불가피하게 사용해야하는 경우, 특히 장기간 사용 중에는 필요에 따라 체액 균형, 전해질 농도 및 산-염기 균형을 모니터링해야 한다.]></PARAGRAPH>\r\n </ARTICLE>\r\n <ARTICLE title=\\"2. 다음 환자에는 투여하지 말 것.\\">\r\n <PARAGRAPH tagName=\\"p\\\" textIndent=\\"\\\" marginLeft=\\"\\\"><! [CDATA[1] 젖산혈증 환자]]></PARAGRAPH>\r\n <PARAGRAPH tagName=\\"p\\\" textIndent=\\"\\\" marginLeft=\\"\\\"><! [CDATA[2] 수분과다상태 환자]]></PARAGRAPH>\r\n <PARAGRAPH tagName=\\"p\\\" textIndent=\\"\\\" marginLeft=\\"\\\"><! [CDATA[3] 고나트륨 혈증 환자]]></PARAGRAPH>\r\n <PARAGRAPH tagName=\\"p\\\" textIndent=\\"\\\" marginLeft=\\"\\\"><! [CDATA[4] 신생아(≤28일)에서는 다른 칼슘 함유 제품과 마찬가지로 별도의 주입선을 사용하는 경우라도, 세프트리악손과 이 약을 병용하여 사용하지 말 것 (신생아의 혈액에 치명적인 세프트리악손 칼슘 염의 침전 위험)]></PARAGRAPH>\r\n <PARAGRAPH tagName=\\"p\\\" textIndent=\\"\\\" marginLeft=\\"\\\"><! [CDATA[5] 이 약 또는 이 약의 구성성분에 대해 과민반응 또는 그 병력이 있는 환자]]></PARAGRAPH>\r\n </ARTICLE>\r\n <ARTICLE title=\\"3. 다음 환자에는 신중히 투여할 것.\\">\r\n <PARAGRAPH tagName=\\"p\\\" textIndent=\\"\\\" marginLeft=\\"\\\"><! [CDATA[1] 종증 신장애 환자(신질환에서 기인한 신부전 환자 포함)]></PARAGRAPH>\r\n <PARAGRAPH tagName=\\"p\\\" textIndent=\\"\\\" marginLeft=\\"\\\"><! [CDATA[2] 심부전 환자]]></PARAGRAPH>\r\n <PARAGRAPH tagName=\\"p\\\" textIndent=\\"\\\" marginLeft=\\"\\\"><! [CDATA[3] 고장성 탈수증 환자]]></PARAGRAPH>\r\n <PARAGRAPH tagName=\\"p\\\" textIndent=\\"\\\" marginLeft=\\"\\\"><! [CDATA[4] 폐쇄성 요로질환에 의한 요량감소가 있는 환자]]></PARAGRAPH>\r\n <PARAGRAPH tagName=\\"p\\\" textIndent=\\"\\\" marginLeft=\\"\\\"><! [CDATA[5] 중증 간장애 환자]]></PARAGRAPH>\r\n <PARAGRAPH tagName=\\"p\\\" textIndent=\\"\\\" marginLeft=\\"\\\"><! [CDATA[6] 저나트륨혈증(120 mmol/L 미만) 환자]]></PARAGRAPH>\r\n </ARTICLE>\r\n <ARTICLE title=\\"4. 이상반응\">\r\n <PARAGRAPH tagName=\\"p\\\" textIndent=\\"\\\" marginLeft=\\"\\\"><! [CDATA[1] 대량 · 급속투여에 의해 뇌부종, 폐부종, 말초부종이 나타날 수 있다.]></PARAGRAPH>\r\n <PARAGRAPH tagName=\\"p\\\" textIndent=\\"\\\" marginLeft=\\"\\\"><! [CDATA[2] 유사제제의 시판 후 경험에서 다음의 이상반응이 보고되었다. 해당 반응은 불특정한 크기의 군에서 자발적으로 보고되었기 때문에 빈도를 확실하게 추정하거나 약물 노출에 대한 인과관계를 수립하는 것이 항상 가능한 것은 아니다.]></PARAGRAPH>\r\n <PARAGRAPH tagName=\\"p\\\" textIndent=\\"\\\" marginLeft=\\"\\\"><! [CDATA[- 면역계 장애 : 아나필락시스, 호흡곤란, 전신성 구진 및 홍반, 발진, 두드러기, 구토, 고혈압, 빈맥, 오한, 발열]]></PARAGRAPH>\r\n <PARAGRAPH tagName=\\"p\\\" textIndent=\\"\\\" marginLeft=\\"\\\"><! [CDATA[- 대사와 영양장애 : 고칼륨혈증, 저나트륨혈증, 고나트륨혈증, 고염소혈증성 산증, 전해질 불균형, 체액과부하]]></PARAGRAPH>\r\n <PARAGRAPH tagName=\\"p\\\" textIndent=\\"\\\" marginLeft=\\"\\\"><! [CDATA[- 신경계 장애 : 저나트륨혈증뇌병증]]></PARAGRAPH>\r\n <PARAGRAPH tagName=\\"p\\\" textIndent=\\"\\\" marginLeft=\\"\\\"><! [CDATA[- 심장 장애 : 심장정지(급속한 정맥투여 또는 고칼륨혈증의 징후로)]></PARAGRAPH>\r\n <PARAGRAPH tagName=\\"p\\\" textIndent=\\"\\\" marginLeft=\\"\\\"><! [CDATA[- 전신장애와 투여부위 상태 : 오한, 주입부위 통증]]></PARAGRAPH>\r\n </ARTICLE>\r\n <ARTICLE title=\\"5. 일반적 주의\">\r\n <PARAGRAPH tagName=\\"p\\\" textIndent=\\"\\\" marginLeft=\\"\\\"><! [CDATA[혈당, 혈청 전해질, 체액 평형을 정기적으로 모니터링해야 한다.]></PARAGRAPH>\r\n </ARTICLE>\r\n <ARTICLE title=\\"6. 상호작용\">\r\n <PARAGRAPH tagName=\\"p\\\" textIndent=\\"\\\" marginLeft=\\"\\\"><! [CDATA[1] 항생제, 비타민제, 간장약, 진통 · 진경제와 기타 여려가지 타약물을 혼합처방할 때는 이상반응이 나타날 수 있으므로 타약물의 이상반응을 숙지한 다음 신중히 투여한다.]></PARAGRAPH>\r\n <PARAGRAPH tagName=\\"p\\\" textIndent=\\"\\\" marginLeft=\\"\\\"><! [CDATA[2] 고칼륨혈증을 유발하는 약물]]></PARAGRAPH>\r\n <PARAGRAPH tagName=\\"p\\\" textIndent=\\"\\\" marginLeft=\\"\\\"><! [CDATA[고칼륨혈증과 관련된 약물과 동시에 또는 최근에 투여된 환자에게 이 약의 투여는 특히 고칼륨혈증 관련 위험 인자가 존재하는 경우 잠재적으로 치명적인 중증 고칼륨혈증의 위험성을 증가시킬 수 있다.]></PARAGRAPH>\r\n <PARAGRAPH tagName=\\"p\\\" textIndent=\\"\\\" marginLeft=\\"\\\"><! [CDATA[고칼륨혈증을 유발하거나 그 위험성을 증가시키는 약물(예: 칼륨 보존성 이뇨제, ACE 억제제, 안지오텐신 수용체 차단제 또는 면역억제제인 사이클로스포린과 타크로리무스)을 투여하는 환자에게 이 약의 사용을 피해야 한다. 불가피하게 사용해야하는 경우, 혈중 칼륨 농도를 모니터링해야 한다.]></PARAGRAPH>\r\n <PARAGRAPH tagName=\\"p\\\" textIndent=\\"\\\" marginLeft=\\"\\\"><! [CDATA[3] 리튬]]></PARAGRAPH>\r\n <PARAGRAPH tagName=\\"p\\\" textIndent=\\"\\\" marginLeft=\\"\\\"><! [CDATA[나트륨과 리튬의 신장 청소율이 이 약의 투여로 증가할 수 있다. 혈중 리튬농도가 감소할 수 있으므로, 이 약과 리튬을 병용할 때 혈중 리튬농도를 모니터링해야 한다.]></PARAGRAPH>\r\n <PARAGRAPH tagName=\\"p\\\" textIndent=\\"\\\" marginLeft=\\"\\\"><! [CDATA[4] 디곡신]]></PARAGRAPH>\r\n <PARAGRAPH tagName=\\"p\\\" textIndent=\\"\\\" marginLeft=\\"\\\"><! [CDATA[칼슘의 투여는 디지털리스 효과를 증가시킬 수 있고, 중증 또는 치명적인 심부정맥을 유발할 수 있다. 디곡신을 투여 환자의 경우, 투여의 양 및 속도를 줄일 것을 고려해야한다.]></PARAGRAPH>\r\n <PARAGRAPH tagName=\\"p\\\" textIndent=\\"\\\" marginLeft=\\"\\\"><! [CDATA[5] 체액 및 전해질 균형에 영향을 주는 약물]]></PARAGRAPH>\r\n <PARAGRAPH tagName=\\"p\\\" textIndent=\\"\\\" marginLeft=\\"\\\"><! [CDATA[나트륨 및 체액 축적과 관련된 약물을 병용 투여한 환자에게 이 약의 투여는 고나트륨혈증 및 혈량과부하의 위험성을 증가시킬 수 있다. 코르티코스테로이드 또는 코르티코트로핀과 같은 약물을 투여한 환자에게 이 약의 사용을 피해야 한다. 불가피하게 사용해야하는 경우, 혈



"UD\_DOC\_ID": "https://nedrug.mfds.go.kr/pbp/cmn/pdfDownload/197000037/UD",  
"NB\_DOC\_ID": "https://nedrug.mfds.go.kr/pbp/cmn/pdfDownload/197000037/NB",  
"INSERT\_FILE": "https://nedrug.mfds.go.kr/pbp/cmn/pdfDownload/197000037/II",  
"STORAGE\_METHOD": "기밀용기, 실온(1~30°C)보관",  
"VALID\_TERM": "제조일로부터 36 개월",  
"REEXAM\_TARGET": null,  
"REEXAM\_DATE": null,  
"PACK\_UNIT": "30정/상자[(10정/PTP)x3], 60정/상자[(10정/PTP)x6], 100정/상자[(10정/PTP)x10], 120정/상자[(1정/포)x120], 300정/상자[(10정/PTP)x30]",  
"EDI\_CODE": null,  
"DOC\_TEXT": "",  
"PERMIT\_KIND\_NAME": "신고",  
"ENTP\_NO": "1293",  
"MAKE\_MATERIAL\_FLAG": null,  
"NEWDRUG\_CLASS\_NAME": "",  
"INDUTY\_TYPE": "의약품",  
"CANCEL\_DATE": null,  
"CANCEL\_NAME": "정상",  
"CHANGE\_DATE": "20211228",  
"NARCOTIC\_KIND\_CODE": null,  
"GBN\_NAME": "사용상의 주의사항, 2021-12-28/사용상주의사항변경(부작용포함), 2021-02-23/저장방법 및 유효기간(사용기간)변경, 2019-09-23/성상변경, 2017-08-08/성상변경, 2015-06-08/효능효과변경, 2012-03-21/사용상주의사항변경(부작용포함), 2012-03-21/사용상주의사항변경(부작용포함), 2011-06-02/사용상주의사항변경(부작용포함), 2009-11-07/성상변경, 2002-01-04/효능효과변경, 1993-09-14/성상변경, 1991-06-17/사용상주의사항변경(부작용포함), 1988-10-27/효능효과변경, 1988-10-27/효능효과변경, 1987-01-01/용법용량변경, 1987-01-01/사용상주의사항변경(부작용포함), 1987-01-01/저장방법 및 유효기간(사용기간)변경, 1984-02-06/저장방법 및 유효기간(사용기간)변경, 1979-11-29/용법용량변경, 1979-11-29/효능효과변경, 1979-11-29/성상변경, 1979-11-29",  
"TOTAL\_CONTENT": "1549.175-내수용/1565.785-수출용",  
"EE\_DOC\_DATA": "<DOC title=\"효능효과\" type=\"EE\">\r\n<SECTION title=\"\">\r\n<ARTICLE title=\"○ 다음 경우의 비타민 B1, B2, B6, E, C의 보급\">\r\n<PARAGRAPH tagName=\"p\"\r\ntextIndent=\"\" marginLeft=\"\"><![CDATA[ - 육체피로, 임신·수유기, 병증·병후(병을 앓는 동안이나 회복 후)의 체력저하시, 노년기(간유, 비타민 D, E 함유시)]]></PARAGRAPH>\r\n</ARTICLE>\r\n<ARTICLE title=\"○ 다음 증상의 완화 : 신경통, 근육통, 관절통(요통, 어깨결림 등)\">\r\n<ARTICLE title=\"○각기\">\r\n<ARTICLE title=\"○눈의피로\" />\r\n</SECTION>\r\n</DOC>",  
"UD\_DOC\_DATA": "<DOC title=\"용법용량\" type=\"UD\">\r\n<SECTION title=\"\">\r\n<ARTICLE title=\"\">\r\n<PARAGRAPH tagName=\"p\"\r\ntextIndent=\"0\" marginLeft=\"0\"><![CDATA[ 성인 1회 1정씩, 1일 2회 복용합니다.]]></PARAGRAPH>\r\n</ARTICLE>\r\n</SECTION>\r\n</DOC>",  
"NB\_DOC\_DATA": "<DOC title=\"사용상의주의사항\" type=\"NB\">\r\n<SECTION title=\"\">\r\n<ARTICLE title=\"1) 다음과 같은 사람은 이 약을 복용하지 말 것.\">\">\r\n<PARAGRAPH tagName=\"p\"\r\ntextIndent=\"\" marginLeft=\"\"><![CDATA[(1) 이 약 및 이 약에 포함된 성분에 과민반응이 있는 환자]]></PARAGRAPH>\r\n<PARAGRAPH tagName=\"p\"\r\ntextIndent=\"\" marginLeft=\"\"><![CDATA[(2) 만 3개월 미만의 젖먹이]]></PARAGRAPH>\r\n<PARAGRAPH tagName=\"p\"\r\ntextIndent=\"\" marginLeft=\"\"><![CDATA[(3) 이 약은 유당을 함유하고 있으므로, 갈락토오스 불내성(galactose intolerance), Lapp 유당분해효소 결핍증(Lapp lactase deficiency) 또는 포도당-갈락토오스 흡수장애(glucose-galactose malabsorption) 등의 유전적인 문제가 있는 환자에게는 투여하면 안 된다.]]></PARAGRAPH>\r\n</ARTICLE>\r\n<ARTICLE title=\"2) 이 약을 복용하는 동안 다음과 같은 약을 복용하지 말 것.\">\">\r\n<PARAGRAPH tagName=\"p\"\r\ntextIndent=\"\" marginLeft=\"\"><![CDATA[(1) 레보도파]]></PARAGRAPH>\r\n</ARTICLE>\r\n<ARTICLE title=\"3) 다음과 같은 사람(경우)은 이 약을 복용하기 전에 의사, 치과의사, 약사와 상의할 것.\">\">\r\n<PARAGRAPH tagName=\"p\"\r\ntextIndent=\"\" marginLeft=\"\"><![CDATA[(1) 의사의 치료를 받고 있는 환자]]></PARAGRAPH>\r\n<PARAGRAPH tagName=\"p\"\r\ntextIndent=\"\" marginLeft=\"\"><![CDATA[(2) 고옥살산뇨증환자(hyperoxaluria : 요증에 과량의 수산염이 배설되는 상태)]]></PARAGRAPH>\r\n<PARAGRAPH tagName=\"p\"\r\ntextIndent=\"\" marginLeft=\"\"><![CDATA[(3) 임부 및 임신하고 있을 가능성이 있는 여성, 수유부, 미숙아, 유아]]></PARAGRAPH>\r\n<PARAGRAPH tagName=\"p\"\r\ntextIndent=\"\" marginLeft=\"\"><![CDATA[(4) 통풍환자 또는 신장결석이 있는 환자]]></PARAGRAPH>\r\n<PARAGRAPH tagName=\"p\"\r\ntextIndent=\"\" marginLeft=\"\"><![CDATA[(5) 이 약은 황색5호(선셋옐로우 FCF, Sunset Yellow FCF)를 함유하고 있으므로 이 성분에 과민하거나 알레르기 병력이 있는 환자는 신중히 투여할 것.]]></PARAGRAPH>\r\n</ARTICLE>\r\n<ARTICLE title=\"4) 다음과 같은 경우 이 약의 복용을 즉각 중지하고 의사, 치과의사, 약사와 상의할 것. 상담 시 가능한 한 이 첨부문서를 소지할 것.\">\">\r\n<PARAGRAPH tagName=\"p\"\r\ntextIndent=\"\" marginLeft=\"\"><![CDATA[(1) 이 약의 투여에 의하여 다음의 증상이 있을 경우]]></PARAGRAPH>\r\n<PARAGRAPH tagName=\"p\"\r\ntextIndent=\"\" marginLeft=\"\"><![CDATA[위부불쾌감, 설사, 변비, 발진, 발적, 구역, 구토, 막은 변, 구내염(입안염), 식욕부진, 복부팽만감]]></PARAGRAPH>\r\n<PARAGRAPH tagName=\"p\"\r\ntextIndent=\"\" marginLeft=\"\"><![CDATA[(2) 이 약의 투여에 의하여 생리가 예정보다 빨라지거나 양이 점점 많아질 수 있으며, 출혈이 오래 지속될 수 있다.]]></PARAGRAPH>\r\n<PARAGRAPH tagName=\"p\"\r\ntextIndent=\"\" marginLeft=\"\"><![CDATA[(3) 에스트로겐을 포함한 경구용 피임제를 복용하는 여성 또는 혈전성 소인이 있는 환자가 비타민 E를 복용할 경우 혈전증의 위험이 증가될 수 있다.]]></PARAGRAPH>\r\n</PARAGRAPH>\r\n<PARAGRAPH tagName=\"p\"\r\ntextIndent=\"\" marginLeft=\"\"><![CDATA[(4) 장기간



"EDI\_CODE": null,  
"DOC\_TEXT": "",  
"PERMIT\_KIND\_NAME": "신고",  
"ENTP\_NO": "1289",  
"MAKE\_MATERIAL\_FLAG": null,  
"NEWDRUG\_CLASS\_NAME": "",  
"INDUTY\_TYPE": "의약품",  
"CANCEL\_DATE": null,  
"CANCEL\_NAME": "정상",  
"CHANGE\_DATE": "20190801",  
"NARCOTIC\_KIND\_CODE": null,  
"GBN\_NAME": "사용상주의사항변경(부작용포함), 2019-08-01/사용상주의사항변경(부작용포함), 2018-12-11/사용상주의사항변경(부작용포함), 2017-09-16/용법용량변경, 2017-09-16/효능효과변경, 2017-09-16/사용상주의사항변경(부작용포함), 2012-06-09/제품명칭변경, 2010-01-19/제품명칭변경, 2009-11-17/제품명칭변경, 2009-01-09/제품명칭변경, 2006-05-30/제품명칭변경, 2006-05-29/사용상주의사항변경(부작용포함), 2004-05-13/용법용량변경, 2004-05-13/저장방법 및 유효기간(사용기간)변경, 1999-02-11/용법용량변경, 1991-10-11/사용상주의사항변경(부작용포함), 1990-09-22/사용상주의사항변경(부작용포함), 1989-10-12/효능효과변경, 1989-10-12/사용상주의사항변경(부작용포함), 1988-01-01/용법용량변경, 1988-01-01/효능효과변경, 1988-01-01/성상변경, 1987-03-16/효능효과변경, 1986-03-31/용법용량변경, 1986-03-31/사용상주의사항변경(부작용포함), 1986-03-31/저장방법 및 유효기간(사용기간)변경, 1984-03-19/제품명칭변경, 1981-02-16/용법용량변경, 1979-07-20/성상변경, 1977-04-15/저장방법 및 유효기간(사용기간)변경, 1970-05-14",  
"TOTAL\_CONTENT": "1. 내수용 - 1캡슐 (480mg) 중, 2. 수출용1 - 1캡슐(820mg) 중, 3. 수출용2 - 1캡슐 (595mg)-[제1법]내수용1,[제2법]내수용2/1. 내수용 - 1캡슐 (480mg) 중, 2. 수출용1 - 1캡슐(820mg) 중, 3. 수출용2 - 1캡슐 (595mg)-[제3법]수출용1/1. 내수용 - 1캡슐 (480mg) 중, 2. 수출용1 - 1캡슐(820mg) 중, 3. 수출용2 - 1캡슐 (595mg)-[제3법]수출용2",  
"EE\_DOC\_DATA": "<DOC title=\"효능효과\" type=\"EE\">\r\n<SECTION title=\"\">\r\n<ARTICLE title=\"\">\r\n<PARAGRAPH tagName=\"p\" textIndent=\"\" marginLeft=\"\"><![CDATA[○ 만성 간질환의 간기능 개선]]></PARAGRAPH>\r\n<PARAGRAPH tagName=\"p\" textIndent=\"\" marginLeft=\"\"><![CDATA[○ 간기능 장애에 의한 다음 증상의 개선 : 육체피로, 전신권태]]></PARAGRAPH>\r\n</ARTICLE>\r\n</SECTION>\r\n</DOC>",  
"UD\_DOC\_DATA": "<DOC title=\"용법용량\" type=\"UD\">\r\n<SECTION title=\"\">\r\n<ARTICLE title=\"\">\r\n<PARAGRAPH tagName=\"p\" textIndent=\"\" marginLeft=\"\"><![CDATA[(캡슐제)]]></PARAGRAPH>\r\n<PARAGRAPH tagName=\"p\" textIndent=\"\" marginLeft=\"\"><![CDATA[성인 : 1회 1캡슐, 1일 3회 복용한다.]]></PARAGRAPH>\r\n<PARAGRAPH tagName=\"p\" textIndent=\"\" marginLeft=\"\"><![CDATA[(정제)]]></PARAGRAPH>\r\n<PARAGRAPH tagName=\"p\" textIndent=\"\" marginLeft=\"\"><![CDATA[성인 : 1회 1정, 1일 3회 복용한다.]]></PARAGRAPH>\r\n<PARAGRAPH tagName=\"p\" textIndent=\"\" marginLeft=\"\"><![CDATA[(겔제)]]></PARAGRAPH>\r\n<PARAGRAPH tagName=\"p\" textIndent=\"\" marginLeft=\"\"><![CDATA[성인 : 1회 1포, 1일 3회 복용한다.]]></PARAGRAPH>\r\n<PARAGRAPH tagName=\"p\" textIndent=\"\" marginLeft=\"\"><![CDATA[(액제)]]></PARAGRAPH>\r\n<PARAGRAPH tagName=\"p\" textIndent=\"\" marginLeft=\"\"><![CDATA[성인 : 1회 1병, 1일 3회 복용한다.]]></PARAGRAPH>\r\n</ARTICLE>\r\n</SECTION>\r\n</DOC>",  
"NB\_DOC\_DATA": "<DOC title=\"사용상의주의사항\" type=\"NB\">\r\n<SECTION title=\"\">\r\n<ARTICLE title=\"1. 다음과 같은 사람은 이 약을 복용하지 말 것.\">\">\r\n<PARAGRAPH tagName=\"p\" textIndent=\"\" marginLeft=\"\"><![CDATA[1] 심한 담도 폐쇄 환자]]></PARAGRAPH>\r\n<PARAGRAPH tagName=\"p\" textIndent=\"\" marginLeft=\"\"><![CDATA[2] 전격성 간염 환자]]></PARAGRAPH>\r\n<PARAGRAPH tagName=\"p\" textIndent=\"\" marginLeft=\"\"><![CDATA[3] 이 약 또는 이 약의 구성성분에 과민반응이 있는 환자]]></PARAGRAPH>\r\n<PARAGRAPH tagName=\"p\" textIndent=\"\" marginLeft=\"\"><![CDATA[4] 임부 또는 임신하고 있을 가능성이 있는 여성 및 수유부]]></PARAGRAPH>\r\n<PARAGRAPH tagName=\"p\" textIndent=\"\" marginLeft=\"\"><![CDATA[5] 소아(동물실험에서 태자독성이 보고되어 있다)]]></PARAGRAPH>\r\n<PARAGRAPH tagName=\"p\" textIndent=\"\" marginLeft=\"\"><![CDATA[6] 크론병과 같은 대장 및 소장염 환자]]></PARAGRAPH>\r\n<PARAGRAPH tagName=\"p\" textIndent=\"\" marginLeft=\"\"><![CDATA[7] 방사선비투과성 석회화된 담석 환자]]></PARAGRAPH>\r\n<PARAGRAPH tagName=\"p\" textIndent=\"\" marginLeft=\"\"><![CDATA[8] 비기능성 담낭(쓸개)환자, 급성 담낭(쓸개)염 환자]]></PARAGRAPH>\r\n<PARAGRAPH tagName=\"p\" textIndent=\"\" marginLeft=\"\"><![CDATA[9] 신질환 환자]]></PARAGRAPH>\r\n<PARAGRAPH tagName=\"p\" textIndent=\"\" marginLeft=\"\"><![CDATA[10] 소화성궤양(급성 위·십이지장 궤양) 환자(점막자극작용이 있으므로, 증상을 악화시킬 수 있다)]]></PARAGRAPH>\r\n</ARTICLE>\r\n<ARTICLE title=\"2. 이 약을 복용하는 동안 다음의 약을 복용하지 말 것.\">\">\r\n<PARAGRAPH tagName=\"p\" textIndent=\"\" marginLeft=\"\"><![CDATA[1] 다음 의약품의 작용이 증강될 위험성이 있다 : 경구용 당뇨병용제(톨부타미드)]></PARAGRAPH>\r\n<PARAGRAPH tagName=\"p\" textIndent=\"\" marginLeft=\"\"><![CDATA[2] 다음의 약물은 이 약의 흡수를 방해한다 : 콜레스테리민, 콜레스티풀, 약용탄, 마그네슘 및 수산화알루미늄을 함유하는 제산제]]></PARAGRAPH>\r\n<PARAGRAPH tagName=\"p\" textIndent=\"\" marginLeft=\"\"><![CDATA[3] 간에서 콜레스테롤 분비를 증가시키는 약물(예 : 에스트로겐 함유 경구용 피임제, 클로피브레이트와 같이&nbsp;지질감소약물) : 콜레스테롤 성 담석형성을 촉진하기 때문에 이 약의 작용을 악화시킬 수 있다.]]></PARAGRAPH>\r\n<PARAGRAPH tagName=\"p\" textIndent=\"\" marginLeft=\"\"><![CDATA[4] 간에 손상을 주는 약물과 병용(함께 복용(사용))을 피한다.]]></PARAGRAPH>\r\n</ARTICLE>\r\n<ARTICLE title=\"3. 다음과 같은 사람은 이 약을 복용하기 전에 의사, 치과의사, 약사와 상의할 것.\">\">\r\n<PARAGRAPH tagName=\"p\" textIndent=\"\" marginLeft=\"\">

marginLeft="\\"><! [CDATA[1] 심한 췌장(이자)질환 환자]]></PARAGRAPH>\r\n <PARAGRAPH tagName=\\"p\\" textIndent=\\"\\\" marginLeft=\\"\\\"><! [CDATA[2] 담석증 환자]]></PARAGRAPH>\r\n </ARTICLE>\r\n<ARTICLE title=\\"4. 다음과 같은 경우 이 약의 복용을 즉각 중지하고 의사, 치과의사, 약사와 상의할 것. 상담시 가능한 한 이 첨부 문서를 소지할 것.\\">\r\n <PARAGRAPH tagName=\\"p\\" textIndent=\\"\\\" marginLeft=\\"\\\"><! [CDATA[1] 소화기계 : 설사, 구역, 구토, 배 아픔, 변비, 가슴앓이, 위부불쾌감 등의 증상이 나타나는 경우]]></PARAGRAPH>\r\n <PARAGRAPH tagName=\\"p\\" textIndent=\\"\\\" marginLeft=\\"\\\"><! [CDATA[2] 과민반응 : 가려움, 발진 등이 나타나는 경우]]></PARAGRAPH>\r\n <PARAGRAPH tagName=\\"p\\" textIndent=\\"\\\" marginLeft=\\"\\\"><! [CDATA[3] 기타 : 전신권태감, 어지럼, 담석의 석회화, 간효소치의 증가(ALT, ALP, AST, γ-GT), 백혈구 감소가 나타나는 경우]]></PARAGRAPH>\r\n <PARAGRAPH tagName=\\"p\\" textIndent=\\"\\\" marginLeft=\\"\\\"><! [CDATA[4] 간질성 폐렴 : 발열, 기침, 호흡곤란, 흉부 X선 이상을 동반한 간질성 폐렴이 나타나는 경우]]></PARAGRAPH>\r\n </ARTICLE>\r\n <ARTICLE title=\\"5. 기타 이 약의 복용 시 주의할 사항\\">\r\n <PARAGRAPH tagName=\\"p\\" textIndent=\\"\\\" marginLeft=\\"\\\"><! [CDATA[1] 정해진 용법·용량을 지킬 것.]]></PARAGRAPH>\r\n <PARAGRAPH tagName=\\"p\\" textIndent=\\"\\\" marginLeft=\\"\\\"><! [CDATA[2] 이 약의 복용으로 이상반응이 나타나는 경우에는 투여를 중지하고 의사, 치과의사, 약사와 상의할 것.]]></PARAGRAPH>\r\n </ARTICLE>\r\n <ARTICLE title=\\"6. 저장상의 주의사항\\">\r\n <PARAGRAPH tagName=\\"p\\" textIndent=\\"\\\" marginLeft=\\"\\\"><! [CDATA[1] 어린이의 손이 닿지 않는 곳에 보관할 것.]]></PARAGRAPH>\r\n <PARAGRAPH tagName=\\"p\\" textIndent=\\"\\\" marginLeft=\\"\\\"><! [CDATA[2] 의약품을 원래 용기에서 꺼내어 다른 용기에 보관하는 것은 의약품의 오용에 의한 사고발생이나 의약품의 품질저하의 원인이 될 수 있으므로 원래의 용기에 넣고 꼭 닫아 보관할 것.]]></PARAGRAPH>\r\n </ARTICLE>\r\n </SECTION>\r\n </DOC>,

"PN\_DOC\_DATA": null,

"MAIN\_ITEM\_INGR": "[M040133]리보플라빈 | [M223262]티아민질산염 | [M223167]우르소데옥시콜산 | [M040133]리보플라빈 | [M223262]티아민질산염 | [M223167]우르소데옥시콜산 | [M040133]리보플라빈 | [M223262]티아민질산염 | [M223167]우르소데옥시콜산 | [M080233]에칠바닐린 | [M205921]산화티탄 | [M205921]산화티탄 | [M205921]산화티탄 | [M222558]파라옥시벤조산메틸 | [M222558]파라옥시벤조산메틸 | [M222559]파라옥시벤조산프로필 | [M222559]파라옥시벤조산프로필"

}

]

{

}