This XML file does not appear to have any style information associated with it. The document tree is shown below.

```
▼<response>
 ▼<header>
    <resultCode>00</resultCode>
    <resultMsq>NORMAL SERVICE.</resultMsq>
  </header>
 v<body>
    <numOfRows>10</numOfRows>
    <pageNo>1</pageNo>
    <totalCount>1</totalCount>
   ▼<items>
    ▼<item>
       <TTEM SEQ>195500002</TTEM SEQ>
       <ITEM NAME>종근당염산에페드린정</ITEM NAME>
       <ENTP NAME>(주)종근당</ENTP NAME>
       <TTEM PERMIT DATE>19550117</TTEM PERMIT DATE>
       <CNSGN_MANUF/>
       <ETC OTC CODE>전문의약품</ETC OTC CODE>
       <CLASS N0>[02220]진해거담제</CLASS N0>
       <CHART>본품은 백색의 정제다.</CHART>
       <BAR CODE>8806433032005/BAR CODE>
       <MATERIAL NAME>총량 : 1정 중 80밀리그램|성분명 : 염산에페드린|분량 : 25|단위 : 밀리그램|규격 : KP|
       성분정보 : |비고 :</MATERIAL NAME>
       <EE DOC ID>https://nedrug.mfds.go.kr/pbp/cmn/pdfDownload/195500002/EE</EE DOC ID>
       <UD_DOC_ID>https://nedrug.mfds.go.kr/pbp/cmn/pdfDownload/195500002/UD</UD_DOC_</pre>
       <NB_DOC_ID>https://nedrug.mfds.go.kr/pbp/cmn/pdfDownload/195500002/NB</NB_DOC_ID>
       <INSERT FILE/>
       <STORAGE METHOD>기밀용기에 넣어 건냉암소에 보관.</STORAGE METHOD>
       <VALID TERM>제조일로부터 36 개월</VALID TERM>
       <REEXAM TARGET/>
       <REEXAM DATE/>
       <PACK UNIT/>
       <EDI_CODE/>
       <DOC TEXT/>
       <PERMIT KIND NAME>허가</PERMIT KIND NAME>
       <ENTP N0>1459</ENTP N0>
       <MAKE MATERIAL FLAG/>
       <NEWDRUG CLASS NAME/>
       <INDUTY TYPE>의약품</INDUTY TYPE>
       <CANCEL_DATE>20200101</CANCEL_DATE>
       <CANCEL NAME>유효기간만료</CANCEL NAME>
       <CHANGE DATE>20151217</CHANGE DATE>
       <NARCOTIC KIND CODE/>
       <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</GBN NAME>
       <TOTAL CONTENT>1정 중 80밀리그램</TOTAL_CONTENT>
      ▼<EE DOC DATA>
       ▼<DOC title="효능효과" type="EE">
         ▼<SECTION title="">
            <ARTICLE title="1. 다음 질환에서의 기침 : 기관지천식, 감기, 급•만성기관지염, 상기도염"/>
            <ARTICLE title="2. 비점막의 충혈·종창"/>
          </SECTION>
         </D0C>
       </EE DOC DATA>
      ▼<UD DOC DATA>
```

```
▼<DOC title="용법용량" type="UD">
   ▼<SECTION title="">
    ▼<ARTICLE title="">
      ▼<PARAGRAPH tagName="p" textIndent="" marginLeft="">
        <![CDATA[ 성인 : 에페드린염산염으로서 1회 12.5 ~ 25 mg 1일 1 ~ 3회 경구투여한다.]]>
       </PARAGRAPH>
      ▼<PARAGRAPH tagName="p" textIndent="" marginLeft="">
        <![CDATA[ 증상에 따라 적절히 증감한다. ]]>
       </PARAGRAPH>
     </ARTICLE>
    </SECTION>
  </D0C>
 </UD DOC DATA>
▼<NB_DOC_DATA>
 ▼<DOC title="사용상주의사항" type="NB">
   ▼<SECTION title="">
    ▼<ARTICLE title="1. 경고">
      ▼<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). 11>
       </PARAGRAPH>
     </ARTICLE>
    ▼<ARTICLE title="2. 다음 환자에는 투여하지 말 것.">
      ▼<PARAGRAPH tagName="p" textIndent="" marginLeft="">
        <![CDATA[ 1) 이 약 및 이 약의 구성성분에 과민반응 환자 ]]>
       </PARAGRAPH>
      ▼<PARAGRAPH tagName="p" textIndent="" marginLeft="">
        <![CDATA[ 2) 고혈압 환자 ]]>
       </PARAGRAPH>
      ▼<PARAGRAPH tagName="p" textIndent="" marginLeft="">
        <![CDATA[ 3) 갑상샘중독증 환자 ]]>
       </PARAGRAPH>
      ▼<PARAGRAPH tagName="p" textIndent="" marginLeft="">
        <![CDATA[ 4) 녹내장 환자 ]]>
       </PARAGRAPH>
      ▼<PARAGRAPH tagName="p" textIndent="" marginLeft="">
        <![CDATA[ 5) 당뇨병 환자 ]]>
      ▼<PARAGRAPH tagName="p" textIndent="" marginLeft="">
        <![CDATA[ 6) 전립선비대증 환자 ]]>
       </PARAGRAPH>
      ▼<PARAGRAPH tagName="p" textIndent="" marginLeft="">
        <![CDATA[ 7) 크롬친화세포종 환자 ]]>
       </PARAGRAPH>
      ▼<PARAGRAPH tagName="p" textIndent="" marginLeft="">
        <![CDATA[ 8) MAO억제제를 투여중이거나 투여를 중지한 지 2주 이내인 환자 ]]>
       </PARAGRAPH>
      ▼<PARAGRAPH tagName="p" textIndent="" marginLeft="">
        <![CDATA[ 9) 허혈심장병 환자 ]]>
       </PARAGRAPH>
     </ARTICLE>
    ▼<ARTICLE title="3. 다음 환자에는 신중히 투여할 것.">
      ▼<PARAGRAPH tagName="p" textIndent="" marginLeft="">
        <![CDATA[ 1) 디기탈리스제제를 투여 받고 있는 환자 ]]>
      ▼<PARAGRAPH tagName="p" textIndent="" marginLeft="">
        <![CDATA[ 2) 심질환 환자 ]]>
       </PARAGRAPH>
```

```
18/01/2022, 09:15
                apis.data.go.kr/1471057/MdcinPrductPrmisnInfoService1/getMdcinPrductItem?serviceKey=WH2JMFB4NeBm%2...
             ▼<PARAGRAPH tagName="p" textIndent="" marginLeft="">
                <![CDATA[ 3) 소아 ]]>
              </PARAGRAPH>
             ▼<PARAGRAPH tagName="p" textIndent="" marginLeft="">
                <![CDATA[ 4) 갑상샘기능항진증, 폐쇄각녹내장 및 신장애 환자 ]]>
              </PARAGRAPH>
             </ARTICLE>
            ▼<ARTICLE title="4. 이상반응">
             ▼<PARAGRAPH tagName="p" textIndent="" marginLeft="">
                <![CDATA[ 1) 순환기계 : 심계항진, 빈맥, 전흉부 통증, 혈압상승, 심실성 부정맥이 나타날 수 있
                으며. 분만중의 주사시에는 태아에 빈맥이 나타날 수 있다. ]]>
              </PARAGRAPH>
             ▼<PARAGRAPH tagName="p" textIndent="" marginLeft="">
                <![CDATA[ 2) 정신신경계 : 어지럼, 두통, 두중감, 진전, 신경과민, 불면, 발한, 갈증, 무력감,
                근무력증 등이 나타날 수 있다. ]]>
              </PARAGRAPH>
             ▼<PARAGRAPH tagName="p" textIndent="" marginLeft="">
                <![CDATA[ 3) 소화기계 : 구역, 구토, 식욕부진 등이 나타날 수 있다. ]]>
              </PARAGRAPH>
             ▼<PARAGRAPH tagName="p" textIndent="" marginLeft="">
                <![CDATA[ 4) 비뇨기계 : 배뇨장애가 나타날 수 있다. ]]>
              </PARAGRAPH>
             ▼<PARAGRAPH tagName="p" textIndent="" marginLeft="">
                <![CDATA[ 5) 과민반응 : 발진 등이 나타날 수 있으므로 이러한 경우에는 투여를 중지한다. ]]>
             ▼<PARAGRAPH tagName="p" textIndent="" marginLeft="">
                <![CDATA[ 6) 기타 : 구갈이 나타날 수 있다. ]]>
              </PARAGRAPH>
             ▼<PARAGRAPH tagName="p" textIndent="" marginLeft="">
                <![CDATA[ 7) 고량투여 시 불안, 환각, 망상을 수반한 정신증상이 나타날 수 있고 장기연용 시 의
                존성과 내성 발현이 보고되어 있으므로 이러한 경우에는 투여를 중지한다. 11>
              </PARAGRAPH>
             </ARTICLE>
            ▼<ARTICLE title="5. 일반적 주의">
             ▼<PARAGRAPH tagName="p" textIndent="" marginLeft="">
                <![CDATA[ 1) 과도하게 투여를 계속하는 경우 부정맥 또는 심정지를 일으킬 수 있으므로 주사의 경
                우에는 특히 주의한다. ]]>
              </PARAGRAPH>
             ▼<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 투여시에는 사용법을 정확히 지도하고 경과를 충분히
                과찰하다. 11>
              </PARAGRAPH>
             </ARTICLE>
            ▼<ARTICLE title="6. 상호작용">
             ▼<PARAGRAPH tagName="p" textIndent="" marginLeft="">
                <![CDATA[ 1) 갑상선제제(티록신, 리오티로닌 등)와 병용투여 시 이 약의 작용이 증가될 수 있으므
                로 감량하는 등 신중히 투여한다. 11>
              </PARAGRAPH>
             ▼<PARAGRAPH tagName="p" textIndent="" marginLeft="">
                <![CDATA[ 2) 클로로포름, 시클로프로판, 할로탄 등의 할로겐화 마취제와 병용투여 시 심실성 부정
                맥을 일으킬 수 있으므로 병용을 피한다. ]]>
              </PARAGRAPH>
             ▼<PARAGRAPH tagName="p" textIndent="" marginLeft="">
                <![CDATA[ 3) 이 약을 에피네프린, 이소프로테레놀 등의 카테콜아민류와 병용하면 부정맥 또는 심정
                지를 일으킬 수 있으므로 병용투여하지 않는다. ]]>
              </PARAGRAPH>
             ▼<PARAGRAPH tagName="p" textIndent="" marginLeft="">
```

<MAIN_ITEM_INGR>염산에페드린</MAIN_ITEM_INGR>

</item> </items> </body> </response>

<INGR NAME>옥수수전분/유당/탈크/스테아린산마그네슘</INGR NAME>