



알삭센정 (나프록센나트륨)

V.190305

※ 의약품을 복용(사용)하기 전에 첨부 문서를 주의 깊게 읽으시고 약과 함께 보관하십시오.

[원료약품 및 그 분량] 1정 중
 ■유효성분 : 나프록센나트륨(USP) 275mg
 ■첨가제(동물유래) : 무수유당(KP) 소/우유
 ■첨가제(타르색소) : 청색호
 ■기타첨가제 : 경질무수구산, 미결정셀룰로오스, 스테아르산마그네슘, 산화티탄, 인산수소칼슘수화물, 전분글리콜산 나트륨, 저치환도히드록시프로필셀룰로오스, 폴리메틸렌글리콜6000, 히드록시프로필셀룰로오스, 히프 로멜로스2910

[효능·효과]
 1. 주효능 - 흉과 - 류마티양 관절염, 골관절염(퇴행성 관절질환), 강직성 척추염, 건염(힘줄염), 급성통풍, 월경관련증
 2. 다음 질환에도 사용할 수 있다. - 활액낭염, 골격근장애(염좌/염), 좌상(타박상), 외상(상처), 요천통(허리통증), 수술 후 통증(통증), 편두통, 발치(이를 뽑음) 후 통증(통증)

[용법·용량]
 1. 류마티 양관절염, 골관절염, 강직성 척추염 - 성인 나프록센나트륨으로서 1회 275~550mg 1일 2회(12시간마다) 경구투여한다(먹는다).
 2. 급성통증 - 성인 나프록센나트륨으로서 초회량(처음 복용량)으로 825mg을 경구투여하고 발작이 소실될때까지 8시간 간격으로 275mg을 경구투여한다(먹는다).
 3. 골격근장애, 수술 후 통증(통증), 발치후(이를 뽑음) 통증(통증), 월경관련증, 건염(힘줄염), 활액낭염 - 성인 나프록센나트륨으로서 초회량(처음 복용량)으로 550mg을 경구 투여(먹는다)한 후 6~8시간 간격으로 275mg씩 투여한다. 1일 총용량이 1,350mg을 초과하지 않도록 한다.
 4. 편두통 - 성인 나프록센나트륨으로서 초회량(처음 복용량)으로 825mg을 경구 투여한다(먹는다). 필요하면 1일 275~550mg을 더 투여할 수 있으며 초회량(처음 복용량)의 투여 30분후에 투여한다. 1일 총용량이 1,350mg을 초과하지 않도록 한다. 연령(나이), 증상에 따라 적절히 증감한다.

[사용상의 주의사항]
1. 경고
 1) 매일 세잔 이상 정기적으로 술을 마시는 사람이 이 약이나 다른 해염진통제를 복용해야 할 경우 반드시 의사 또는 약사와 상의해야 한다. 이러한 사람이 이 약을 복용하면 위장출혈이 유발될 수 있다.
 2) 심혈관계 위험 : 이 약을 포함한 비스테로이드성 소염(항염)진통제는 중대한 심혈관계 혈전 반응, 심근경색증 및 뇌졸중의 위험을 증가시킬 수 있으며, 이는 치명적일 수 있다. 투여 기간에 따라 이러한 위험이 증가될 수 있다. 심혈관계 질환 또는 심혈관계 질환의 위험 인자가 있는 환자에서는 더 위험할 수도 있다. 의사와 환자는 이러한 심혈관계 증상의 발현(드러냄)에 대하여 신중히 모니터링하여야 하며, 이는 심혈관계 질환의 병력이 없는 경우에도 마찬가지로 적용된다. 환자는 중대한 심혈관계 독성의 징후 및/또는 증상 및 이러한 증상이 발현(드러냄)되는 경우 취할 조치에 대하여 사전에 알고 있어야 한다.
 3) 위장관계 위험 : 이 약을 포함한 비스테로이드성 소염(항염)진통제는 위 또는 장관의 출혈, 궤양 및 천공(물림)을 포함한 중대한 위장관계 이상반응의 위험을 증가시킬 수 있으며, 이는 치명적일 수 있다. 이러한 이상반응은 투여 기간 동안에 경고 증상 없이 발생할 수 있다. 고령자(노인)는 중대한 위장관계 이상반응의 위험이 더 클 수 있다. 투여 기간이 길어질수록 중대한 위장관계 이상반응의 발생 가능성이 증가될 수 있으나 단기 투여시 이러한 위험이 완전히 배제되는 것은 아니다. 이 약을 투여하는 동안 위장관계 궤양 또는 출혈의 증상 및 징후에 대하여 신중히 모니터링 하여야 하며, 중증(심한 증상)의 위장관계 이상반응이 의심되는 경우 즉시 추가적인 평가 및 치료를 실시하여야 한다. 비스테로이드성 소염(항염)진통제를 중증(심한 증상)의 위장관계 이상반응이 완전히 배제될 때까지 투여 중단하는 것도 치료법이 될 수 있다. 고위험군의 환자에게는 비스테로이드성 소염(항염)진통제와 관련 없는 다른 대체 치료제를 고려하여야 한다.

2. 다음 환자에는 투여하지 말 것
 1) 소화성궤양 환자 2) 심한 활액낭염 환자 3) 심한 간장애 환자 4) 심한 심기능부전 환자
 5) 심한 신장(콩팥)에 환자 하 심한 고혈압 환자
 7) 이 약의 성분 또는 아스피린 등 비스테로이드성 소염(항염)진통제에 과민증이 있는 환자
 8) 아스피린이나 다른 비스테로이드성 소염(항염)진통제(COX-2 저해제 포함)에 의하여 천식, 비염(코염), 코의 울종, 두드러기, 알레르기 반응 또는 그 병력이 있는 환자(이러한 환자에서 비스테로이드성 소염(항염)진통제 투여 후 치명적인 중증(심한 증상)의 아나필락시스 반응이 드물게 보고되었다.)
 9) 관상동맥(심장동맥) 우회로술(CABG) 전후에 발생하는 통증의 치료
 10) 이 약은 유당(젖당)을 함유하고 있으므로, 갈락토오스 불내성(galactose intolerance), Lapp 유당(젖당)분해 효소 결핍증(Lapp lactase deficiency) 또는 포도당-갈락토오스 흡수장애(glucose-galactose malabsorption) 등의 유전적(선천적)인 문제가 있는 환자에서는 투여하면 안 된다.

3. 다음 환자에는 신중히 투여할 것
 1) 소화성궤양의 병력이 있는 환자 2) 활액낭염 또는 그의 병력이 있는 환자
 3) 출혈경향이 있는 환자 (혈소판 기능저하가 나타날 수 있다.)

4) 간장애 또는 그의 병력이 있는 환자
 5) 신장애(신장(콩팥)장애) 또는 그의 병력이 있는 환자 및 신혈류량이 저하된 환자
 6) 심기능 장애 환자 7) 고혈압 환자 8) 과민증의 병력이 있는 환자
 9) 기관지천식 환자 10) 전신성홍반성루푸스(SLE) 환자 및 결합조직질환(MCTD) 환자
 11) 고령자(노인)
4. 이상반응
 1) 과민증 : 드물게 속증상(호흡곤란, 혈압강하, 서맥(느린맥), 식욕부, 부종(부기) 등), PDE5중추(호산구공기)를 수반하는 폐염 : 발열, 천명, 기침, 가래를 동반함), 두드러기, 때때로 발진, 가려움 등의 과민증상이 나타날 수 있으므로 이러한 경우에는 투여를 중지한다.
 2) 소화기계 : 드물게 토혈, 위장출혈, 소화성궤양, 천공(물림)이 나타날 수 있으므로 이러한 경우에는 투여를 중지한다. 때때로 위부불쾌감, 위통, 복통, 구역, 구토, 식욕부진, 소화불량, 가슴쓰림, 설사, 변비, 구내염(입안염) 드물게 복부팽만감, 흑변(검게 변함), 구갈(목마름) 등의 증상이 나타날 수 있다.
 3) 혈액 : 드물게 무과립구증, 호산구증다, 백혈구감소, 혈소판감소, 재생불량성빈혈, 용혈성빈혈, 혈소판 기능저하(출혈시간의 연장) 등의 혈액장애가 나타날 수 있으므로 혈액검사를 하는 등 관찰을 충분히 하고 이상이 있는 경우에는 투여를 중지한다.
 4) 간장 : 드물게 GOT, GPT치의 상승, 황달, 간염이 나타날 수 있다.
 5) 신장(콩팥) : 드물게 신장애(신장(콩팥)장애), 사구체 신염(신장염), 혈뇨, 고칼륨혈증, 간질성 신염(신장염), 신중후군, 신장(콩팥) 유두괴사, 단백뇨, 신부전이 나타날 수 있다.
 6) 정신신경계 : 드물게 무균성 수막염이 보고되어 있으므로 심한 두통, 구역, 구토, 불면, 목이 뻣뻣함, 발열 또는 의식장애 등의 증상이 나타나면 즉시 투여를 중단하고 의사와 상의하며, 특히 자가면역질환(SLE, MCTD)환자에게는 신중히 투여한다. 또한 때때로 졸음, 인지기능장애(드물게 헛기(어지러움), 두통, 수족저림, 정력감퇴, 피로, 우울, 비정상적인 꿈, 집중능력 상실, 자념력 상실, 불면, 근육통, 근쇠약)이 나타날 수 있다.
 7) 피부 : 때때로 습진, 발한(땀남), 자반(자주색반점) 드물게 광과민증, 탈모, 발적(홍혈)을 유발하며, 피사(염)증, 다형성홍반, 스티븐스-존슨중후군(때때로 사망)을 동반, 두드러기, 표피 수포증이 나타날 수 있으므로 충분히 관찰하고 이상이 있는 경우에는 투여를 중지하는 등 적절한 조치를 한다.
 8) 감각기계 : 이명(귀울림), 청각장애, 시각장애가 나타날 수 있다.
 9) 기타 : 때때로 부정(부기), 호흡곤란, 드물게 심계항진(두근거림), 근육경직(근육무력증), 울혈성심부전, 호산구성 폐렴, 아나필락시스 반응, 월경장애, 오한과 발열, 맥박증, 고혈당, 저혈당이 나타날 수 있다.

5. 일반적 주의
 1) 이 약을 투여하기 전에 이 약 및 다른 대체 치료법의 잠재적인 위험성과 유효성을 고려해야 한다. 이 약은 각 환자의 치료 목적과 일치하도록 가능한 최단 기간동안 최소 유효용량으로 투여한다.
 2) 소염(항염)진통제에 의한 치료는 원인이 아닌 대증요법(증상별로 치료하는 방법)임에 유의한다.
 3) 만성질환(만성관절염, 천공, 변형성 관절증 등)에 사용되는 경우에는 다음 사항을 고려한다.
 ① 이 약을 장기간 투여하는 환자는 정기적으로 임상검사(노역사, 전혈구 검사(CBC) 및 화학적 검사 등) 혈액 검사, 간기능 검사, 안과 검사 등을 실시하고 이상이 있을 경우 임상(물림), 휴약(복용 중지) 등의 적절한 조치를 한다. 간질환 또는 신질환과 관련된 임상 증상이나 전신적인 징후(예 : 호산구증, 발진)가 발현(드러냄)되거나 비정상적인 간기능 검사 또는 신기능 검사 결과가 지속되거나 악화되면, 이 약의 투여를 중단해야 한다.
 ② 약물요법 이외의 치료법도 고려한다.
 4) 급성질환에 사용하는 경우에는 다음 사항을 고려한다.
 ① 급성염증, 통증(통증) 및 발열의 정도를 고려하여 투여한다.
 ② 원칙적으로 동일한 약물의 장기투여는 피한다.
 ③ 원인이 분명히 있으면 그것을 실시한다.
 5) 환자의 상태를 충분히 관찰하고 이상반응의 발현(드러냄)에 유의한다. 과도한 체온강하, 허탈, 사지냉각(팔다리 찬느낌) 등이 나타날 수 있으므로 특히 고열을 수반하는 쇼크 및 고령자(노인) 또는 소모성 질환 환자에게는 투여 후 환자의 상태에 충분히 주의한다. 허약자에게는 필요한 최소량으로 신중히 투여하고 이상반응의 발현(드러냄)에 특히 유의한다.
 6) 이 약의 약리학 특성상 영종의 다른 증상과 징후를 불현성화하여(숨겨) 및 비감염성 조건에서 감염성 합병증의 진단을 지연시킬 수 있다. 이 약을 감염에 대한 사용할 경우에는 적절한 항균제를 병용(함께 복용)하고 관찰을 충분히 하여 신중히 투여한다.
 7) 위장관계 이상반응 : 이 약을 포함한 비스테로이드성 소염(항염)진통제를 권장량 또는 위장관 출혈의 병력이 있는 환자(예)에 처방시 극심한 주의를 기울여야 한다. 소화성 궤양 질환 및/또는 위장관 출혈의 병력이 있는 환자의 경우 이러한 위험인자가 없는 환자에 비해 비스테로이드성 소염(항염)진통제 투여시 위장관 출혈의 발생 위험이 10배 이상 증가하였다. 위장관계 출혈을 증가시키는 다른 위험인자로는 경구(먹는)다용 코르티코스테로이드 또는 항응고제 병용(함께 복용), 비스테로이드성 소염(항염)진통제의 장기 사용, 설취, 고령, 허약한 건강상태 등이 있다. 치명적인 위장관계 이상반응에 대한 자발적 보고의 대부분은 고령자(노인) 및 허약자에 대한 것이므로, 이러한 환자(예)에 이 약을 투여시 특별히 주의하여야 한다.
 8) 고혈압 : 이 약을 포함한 비스테로이드성 소염(항염)진통제는 고혈압을 일으키거나, 기존의 고혈압을 악화시킬 수 있으며, 이로 인해 심혈관계 유해사태의 발생률이 증가될 수도 있다. 치이(치)게(이)게 또는 투포(투)포(이)게를 복용중인 환자가 비스테로이드성 소염(항염)진통제 복용시 이들 요인에 대한 반응이 감소될 수 있다. 이 약

을 포함한 비스테로이드성 소염(항염)진통제는 고혈압 환자에서 신중히 투여해야 한다. 이 약의 투여 초기와 투여기간 동안에 혈압을 면밀히 모니터링해야 한다.

- 9) 율혈성신부전 및 부종(부기) : 이 약을 포함한 비스테로이드성 소염(항염)진통제를 복용하는 일부 환자에서 체액 저류 및 부종(부기)(말초적인 부종(부기) 포함)이 관찰되었다. 이 약은 체액저류 또는 심기능 부전 환자에서는 신중히 투여한다.
- 10) 비스테로이드성 소염(항염)진통제를 장기간 복용시 신장우두괴사나 기타 신장(콩팥) 손상이 일어날 수 있다. 또한, 신혈류를 유지하는데 프로스타글린딘의 역할이 중요하므로, 심부전 환자, 신기능 부전 환자, 간기능 부전 환자, 이노제나 ACE 저해제를 투여 중인 환자, 고령자(노인) 등에서는 특별한 주의가 필요하다. 투약중 중단하면 대부분 치료 전 상태로 회복된다.
- 11) 진행된 신질환 : 진행된 신질환 환자에서 이 약 사용에 대한 통제된 임상 시험은 실시된 바 없다. 따라서, 진행된 신질환 환자에 대해서는 이 약의 투여가 권장되지 않는다. 이 약의 투여를 개시해야 한다면, 환자의 신장(콩팥) 기능에 대해서 면밀히 관찰해야 한다.
- 12) 이 약을 포함한 비스테로이드성 소염(항염)진통제의 투여로 간기능 수치의 상승이 나타날 수 있다. 이러한 비정상적인 검사수치는 치료가 지속됨에 따라 악화되거나 변화가 없거나 또는 일시적일 수 있다. 또한 이 약을 포함한 비스테로이드성 소염(항염)진통제 투여로 황달, 치명적 전격성 간염, 간괴사, 간부전(일부는 치명적)을 포함한 중증(심한) 증상의 간 관련 이상반응이 드물게 보고되었다. 간기능 이상을 암시하는 증상 및/또는 징후가 있는 환자 또는 간기능 시험 결과 비정상인 환자에 있어서는 투여기간 동안 주의감각 간기능의 악화 여부를 관찰하고, 간질환과 관련된 임상 증상이나 전신적인 징후 : 호산구증가증, 발진기 발현(드러냄)되는 경우에는 이 약의 투여를 중지한다.
- 13) 이 약을 포함한 비스테로이드성 소염(항염)진통제의 투여로 빈혈이 나타날 수 있으므로 이 약의 장기 투여에 의해 빈혈의 증상 또는 징후가 나타나는 경우에는 헤모글로빈치 또는 헤마토크리트(적혈구용적률)검사를 해야 한다. 비스테로이드성 소염(항염)진통제는 혈소판 응집을 억제하며, 일부 환자에서는 출혈 시간을 연장시키는 것이 확인되었다. 아스피린과 달리 이 약의 혈소판 기능에 대한 영향은 상대적으로 작고 지속기간이 짧으며 가역적이다. 응고 관련 질환이 있거나 항응고제를 투여하고 있는 경우와 같이 혈소판 기능 변경에 의해 부정적인 영향을 받을 수 있는 환자는 이 약 투여시 신중히 모니터링 하여야 한다.
- 14) 아나필락시안반응 : 다른 비스테로이드성 소염(항염)진통제와 마찬가지로 아나필락시안 반응은 약물에서 노출된 경력이 없는 환자에서도 일어날 수 있다. 이러한 복합 증상은 아스피린이나 다른 비스테로이드성 소염(항염)진통제 투여 후 비특이적 발현을 동반하거나 동반하지 않거나 또는 잠재적으로 치명적인 중증(심한) 증상의 기관지 경련을 나타내는 전신 환자에게 전형적으로 발생한다. 이러한 아나필락시안 반응이 나타나는 경우 응급처치를 실시하여야 한다.
- 15) 피부반응 : 이 약은 탈락성 피부염, 스티븐스-존슨 증후군 및 독성 표피괴사 같은 중대한 피부 이상반응을 일으킬 수 있으며, 이는 치명적일 수 있다. 이들 중대한 이상반응은 경도 증상 없이 발생할 수 있다. 대부분의 경우 이러한 이상반응은 투여 초기 1개월 이내에 발생한다. 환자는 중대한 피부 발현(드러냄) 증상 및 증후에 대해 알고 있어야 하며 피부 발진 또는 다른 과민반응의 최초 증상 및 징후가 나타날 때 약물 투여를 중단해야 한다.
- 16) 전신 환자 중 일부는 아스피린에 민감하게 반응할 수 있다. 아스피린 민감성 전신 환자에게 아스피린을 사용하는 경우 치명적일 수 있는 중증(심한) 증상의 기관지경련과 관련될 수 있다. 이러한 아스피린 민감성 환자에게서 아스피린과 다른 비스테로이드성 소염(항염)진통제 간의 기관지경련을 포함하는 교차반응이 보고되었다. 그러므로 이 약은 이러한 아스피린 민감성 환자에게는 투여하지 않도록 하며, 전신 환자에게는 주의감각 사용해야 한다.
- 17) 이 약은 코르티코이드 대체제나 코르티코이드 결핍증을 치료하기 위한 약물로 사용될 수 없다. 코르티코스테로이드의 갑작스러운 투여 중단을 코르티코스테로이드 - 반응성 질환의 악화를 초래할 수 있다. 장기간 코르티코스테로이드를 복용해 온 환자에게 이 약을 투여하고자 할 경우에는 서서히 용량을 감소시켜야 한다.

6. 상호작용

- 1) 다른 비스테로이드성 소염(항염)진통제(NSAIDs) 및 나프록센 유도체와 병용(함께 복용)할 경우 이상반응의 위험이 증가될 수 있으므로 병용(함께 복용)하지 않는다.
- 2) 허던트인에 항간질제, 설파제, 설폰요소제 합당강화제 : 이러한 약물과 병용(함께 복용)투여시 그 작용을 증강시킬 수 있으므로 충분히 관찰하고 신중히 투여한다.
- 3) 프로프라놀롤 및 다른 β-차단제 : 이 약과의 병용(함께 복용)투여로 인해 항고혈압 효과가 감소될 수 있다.
- 4) ACE 저해제(칼로프릴 등)
 - ① 비스테로이드성 소염(항염)진통제에 의해 ACE 저해제의 항고혈압효과가 감소될 수 있다는 보고가 있으므로 이 약과 ACE 저해제를 병용(함께 복용)투여하는 경우 이러한 상호작용을 염두에 투여해야 한다.
 - ② ACE저해제(칼로프릴)와의 병용(함께 복용)에 의해, 신장에(신장(콩팥)기능)을 일으킬 수 있으므로, 병용(함께 복용)하는 경우에는 신중히 투여한다.
- 5) 루프제 이노제 및 차이저게 이노제
 - ① 임상시험 및 시판후 조사 결과 이 약의 신장(콩팥)에서의 프로스타글린딘 합성 억제에 의해 일부 환자에서 푸로세미드 및 차이저게 이노제의 나트륨노배설 효과가 감소될 수 있음이 확인되었다. 이들 약물과 비스테로이드성 소염(항염)진통제를 병용(함께 복용)투여하는 동안 신부전 징후를 면밀히 관찰해야 한다.

② 이 약은 루프제 이노제푸로세미드, 피레타니드 및 차이저게 이노제의 작용을 감소시킬 수 있으므로 병용(함께 복용)투여하는 경우에는 신중히 투여한다.

- 6) 프로베네시드 : 병용(함께 복용)투여시 이 약의 혈중농도가 상승하여 혈중 반감기가 연장되므로 감량(줄임)하는 등 신중히 투여한다.
- 7) 아스피린 : 아스피린과의 병용(함께 복용)이 비스테로이드성 소염(항염)진통제의 사용과 관련된 중대한 심혈관계 혈전반응의 위험을 감소시킬 수 있다는 일관된 증거는 없다. 다른 비스테로이드성 소염(항염)진통제와 마찬가지로 이 약과 아스피린의 병용(함께 복용)에 의해 중증(심한) 증상의 위장관계 이상반응의 발생 위험이 증가될 수 있으므로 두 약물의 병용(함께 복용)은 일반적으로 권장되지 않는다.
- 8) 리튬 : 비스테로이드성 소염(항염)진통제는 신장(콩팥)에서의 프로스타글린딘 합성 억제에 의해 혈청 리튬의 농도를 증가시키고 리튬의 신클리어런스를 감소시킬 수 있다. 비스테로이드성 소염(항염)진통제와 리튬의 병용(함께 복용) 투여 시 리튬중독을 일으킬 수 있으므로, 병용(함께 복용)하는 경우 리튬의 독성징후를 주의감각 관찰하고 감량(줄임)하는 등 신중히 투여해야 한다.
- 9) 메토크레세이트 : 비스테로이드성 소염(항염)진통제(NSAIDs)와의 병용(함께 복용)투여로 신세뇨관에서메토크레세이트의 배설이 지연되어 치명적인 메토크레세이트의 혈액학적 독성이 증가될 수 있으므로 항암요법으로 사용하는 고용량의 메토크레세이트와는 병용(함께 복용)투여하지 않으며, 저용량의 메토크레세이트와 병용(함께 복용)투여시 신중히 투여되어야 한다.
- 10) 쿠마린계항응고제(와파린 등)
 - ① 위장관계 출혈에 대하여 와파린과비스테로이드성 소염(항염)진통제는 상승작용을 나타낼 수 있으므로 두 약물을 함께 사용하는 환자는 단독으로 투여하는 경우에 비해 중증(심한) 증상의 위장관계 출혈의 위험이 높아질 수 있다.
 - ② 쿠마린계항응고제와 병용(함께 복용)투여시 그 작용을 증강시킬 수 있으므로 충분히 관찰하고 신중히 투여한다.
- 11) 지도부딘 : 이 약은 지도부딘의 대사를 억제하고 혈중농도를 상승시킬 수 있으므로, 병용(함께 복용)하는 경우에는 감량(줄임)하는 등 신중히 투여한다.
- 12) 뉴퀴놀론계 항생물질(에녹사신 등) : 이 약과 병용(함께 복용)에 의해 경련을 일으킬 수 있으므로 신중히 투여한다.

7. 임부에 대한 투여

- 1) 이 약을 임부에 투여한 임상자료가 없다. 동물실험에서 주산기에 투여하여 분만 지연, 난산의 발생 빈도 증가 및 새끼의 생존을 감소시키고 있어 임신말기에는 이 약을 투여하지 않는다.
- 2) 임신말기의 젖에 투여한 실험에서 태아의 동맥관수축이 보고된 바 있다. 다른 비스테로이드성 소염(항염)진통제와 마찬가지로 임신 말기에 이 약을 투여 시 태아의 동맥관을 조기 폐쇄시킬 수 있으므로 이 약은 임부에 투여를 피해야 한다.
- 3) 임부에 대한 안전성은 확립되어 있지 않으므로 임신하고 있을 가능성이 있는 무반응은 치료상의 유의성이 위험성을 상회한다고 판단되는 경우에만 투여한다.

8. 수유부에 대한 투여

이 약은 모유로의 이행이 일어나 신생아에서 프로스타글린딘 합성을 억제하는 이상반응을 일으키므로 수유부에는 투여하지 않는다.

9. 소아에 대한 투여

- 1) 2세 이하의 영아(저년)에 대한 안전성은 확립되어 있지 않으므로 투여하지 않는 것이 바람직하다.
- 2) 소아에 있어서 필요한 최소량으로 신중히 투여하고 이상반응의 발현(드러냄)에 특히 유의한다.

10. 고령자(노인)에 대한 투여

일반적으로 고령자(노인)는 소염(항염)진통제에 의한 소화관의 궤양, 출혈 등의 발현(드러냄)이 높으므로 소량부터 투여를 시작하여 필요한 최소량으로 투여하고 이상반응의 발현(드러냄)에 특히 유의하는 등 환자의 상태를 관찰하면서 신중히 투여한다.

11. 임상검사에 대한 영향

- 1) 17-케토테닉 스테로이드의 측정에 영향을 주므로 측정 72시간 전에 이 약의 투여를 중지한다.
- 2) 혈소판의 응집을 억제하고 출혈시간을 연장시킬 수 있으므로 출혈시간을 측정할 때는 주의한다.

12. 과량투여시의 처리

과량투여시 출음, 가슴쓰림, 소화불량, 구역, 구토가 나타나며 이러한 경우에는 위세척을 하고 활성탄을 사용하여 혈장농도를 줄여야 한다.

13. 보관 및 취급상의 주의사항

- 1) 어린이의 손이 닿지 않는 곳에 보관할 것
- 2) 다른 용기에 바꾸어 넣은 것은 사고원인이 되거나 품질시험 면에서 바람직하지 않으므로 이를 주의할 것

[저장방법] 기밀용기 [사용기한] 외부 포장 참조

[포장단위] 10정(10정/PTP×1), 100정(10정/PTP×10), 1000정/병

※ 어린이를 보호하기 위한 안전용기 제품으로 알약 끝을 힘껏 누르거나 예리한 보조기구를 사용하여 깨십시오.

- ◆ 사용기한이 경과한 제품은 복용하지 마시기 바랍니다.
- ◆ 의약품은 어린이의 손에 닿지 않게 보관하여 주시기 바랍니다.
- ◆ 의약품의 용어설명 및 기타 자세한 의약품 정보는 의약품통합정보시스템(<http://nedrug.mfds.go.kr>)을 참조하시기 바랍니다.
- ◆ 최신의 정보로 변경된 내용은 지엘파마(주) 홈페이지(<http://www.gpharma.co.kr>)나 개발학술팀(☎080-850-3922)에서 확인할 수 있습니다.
- ◆ 본 의약품은 엄격한 품질관리(KGMP)를 필한 제품입니다. 만약 구입 시 유효기간이 경과하였거나 변질 또는 오손된 제품이 발견될 경우에는 구입한 약국을 통하여 교환하여 드립니다.

첨부 문서 작성일자 : 2019년 03월 05일