

이엔큐플러스 정

V.200609

원료약품 및 그 분량 (1정 중)

- 유효성분 : 옥수수불검화정량추출물(생규) 35mg (총스테롤(으)로서 7mg)
후박75%에탄올연조엑스(5→1)(별규) 70mg
- 첨가제(타르색소) : 황색4호, 청색2호, 황색5호
- 첨가제(동물유래) : 유당수화물(소/우유)
- 기타 첨가제 : 미결정셀룰로오스, 스테아르산마그네슘, 오파드라이주황색(200F630014), 오파드라이흰색(21K58794), 콜로이드성이산화규소, 크로스포비돈, 포비돈

성상

주황색의 원형 필름코팅정

효능 · 효과

치주(치아주위조직)치료 후 치은염(잇몸염), 경·중등도 치주염의 보조치료

용법 · 용량

1. 초기량 : 1회 2정 1일 3회 식전에 경구투여
2. 유지량 : 1회 1정 1일 3회 식전에 경구투여

사용상의 주의사항

- 1. 다음과 같은 사람은 이 약을 복용하지 말 것.**
 - 1) 이 약 및 이 약의 구성성분에 과민반응 환자
 - 2) 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 안 된다.
- 2. 다음과 같은 사람(경우)은 이 약을 복용하기 전에 의사, 치과의사, 약사와 상의할 것.**
 - 1) 아조계 색소류, 아세틸살리실산 또는 다른 Prostaglandin synthase 억제제에 과민반응이 있는 환자는 이 약의 사용에 신중을 기해야 한다.
 - 2) 이 약은 콜레스테롤류 약물의 흡수를 방해할 수 있으므로 주의한다.
 - 3) 임부 또는 임신하고 있을 가능성이 있는 여성, 수유부(임신 중의 투여에 대한 안전성이 확립되어 있지 않으므로 임부 또는 임신하고 있을 가능성이 있는 여성에는 치료 상의 유익성이 위험성을 상회(웃돎)한다고 판단되는 경우에만 투여한다)
 - 4) 이 약은 황색4호(타르트라진), 황색5호(선셋옐로우 FCF, Sunset Yellow FCF)를 함유하고 있으므로 이 성분에 과민하거나 알레르기 병력이 있는 환자에는 신중히 투여한다.
- 3. 다음과 같은 경우 이 약의 복용을 즉각 중지하고 의사, 치과의사, 약사와 상의할 것. 상담 시 가능한 한 이 첨부문서를 소지할 것.**
 - 1) 가벼운 완하작용을 일으킬 수 있다.
 - 2) 천식 또는 만성 두드러기가 있거나, 비스테로이드성 항염증제류에 과민반응을 보이는 환자에게 이 약을 투여하는 경우 피부나 호흡기계에 과민반응을 유발할 수 있다.
 - 3) 국내에서 만성치주염 환자 55명을 대상으로 실시한 임상시험결과, 이 약과의 인과관계에 상관없이 보고된 이상반응을 발현(드러냄)부위별로 분류하면 다음과 같다.

- (1) 소화기계 : 소화불량, 과민성대장염 환자에서의 증상 악화, 구강(입안)궤양
 - (2) 간 및 담도계 : ALT 증가, 총 빌리루빈 증가
 - (3) 피부 및 부속기계 : 얼굴 및 목의 가려움
 - (4) 대사 및 영양계 : 얼굴부종(부기)
 - (5) 기타 : 청력이상, 잇몸통증
- 4) 1개월 이상 복용하여도 증상의 개선이 없을 경우

4. 기타 이 약의 복용 시 주의할 사항

- 1) 국내 임상시험결과 옥수수불검화정량추출물 단일제와 후박75%에탄올연조엑스를 함유한 복합제 간의 유의성 있는 유효성 차이는 없었다.
- 2) 정해진 용법 · 용량을 잘 지킬 것.
- 3) 장기간 계속하여 복용하지 말 것.

5. 저장상의 주의사항

- 1) 어린이의 손이 닿지 않는 곳에 보관할 것.
- 2) 직사일광을 피하고 될 수 있는 대로 습기가 적은 서늘한 곳에 보관할 것.
- 3) 의약품을 원래 용기에서 꺼내서 다른 용기에 보관하는 것은 의약품 오용(잘못 사용)에 의한 사고발생이나 의약품 품질 저하의 원인이 될 수 있으므로 원래의 용기에 넣고 꼭 닫아 보관할 것.

저장방법

기밀용기, 실온(1~30°C)보관

사용기한

외부 포장 참조

포장단위

240정(120정/PTPx2), 300정/병

- ※ 사용기한이 경과한 제품은 복용하지 마시기 바랍니다.
- ※ 의약품을 어린이의 손에 닿지 않게 보관하여 주시기 바랍니다.
- ※ 의약품의 용어설명 및 기타 자세한 의약품 정보는 의약품통합정보시스템(<https://nedrug.mfds.go.kr>)을 참조하시기 바랍니다.
- ※ 최신의 정보로 변경된 내용은 지엘파마(주) 홈페이지(<https://www.gipharma.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.
- ※ 부작용 보고 및 피해구제 신청 : 한국의약품안전관리원(1644-6223)

첨부 문서 작성일자: 2020년 06월 30일

제조자

한국콜마(주)

세종특별자치시 전의면 산단길 245

제조의뢰자

GL Pharma

경기도 안양시 만안구 시민대로 35