

케롤엔

연질 캡슐

(나프록센)

일반의약품 | 분류번호 114(해열, 진통, 소염제)

안전용기 취급상의 주의

※ 케롤엔 연질캡슐은 어린이가 함부로 여는 것을 방지하여 약의 오용(잘못 사용)·남용을 사전에 예방하기 위해 안전용기를 사용하였습니다.

원료약품의 분량 (1캡슐 중)

나프록센(KP) 250 mg / 첨가제 (타르색소) : 적색40호

성상 무색 내지 연분홍색의 투명한 내용물을 함유하는 분홍색 투명한 장방형 연질캡슐제

효능·효과

1. 주요효과 : 류마티관 관절염, 골관절염(퇴행성 관절질환), 강직성 척추염, 건염(힘줄염), 급성 통풍, 월경근통증

2. 다음 질환에도 사용할 수 있습니다.

혈액낭염, 골격근장애(염좌(삔), 좌상(멍), 외상(상처), 요천통(허리통증)), 수술 후 동통(통증), 편두통, 발치후 동통(통증)

용법·용량

1. 류마티관 관절염, 골관절염, 강직성 척추염

성인 : 나프록센으로서 1회 250~500 mg 1일 2회(12시간마다) 복용합니다.

2. 급성통풍

성인 : 나프록센으로서 초회량(처음 복용량)으로 750 mg을 복용하고 발작이 소실(없어짐)될 때까지 8시간 간격으로 250 mg을 복용합니다.

3. 골격근장애, 수술후 동통(통증), 발치후 동통(통증), 월경근통증, 건염 (힘줄염), 혈액낭염

성인 : 나프록센으로서 초회량(처음 복용량)으로 500 mg을 복용한 후 6~8시간 간격으로 250 mg씩 복용합니다. 1일 총용량이 1,250 mg을 초과하지 않도록 합니다.

4. 편두통

성인 : 나프록센으로서 초회량(처음 복용량)으로 750 mg을 복용합니다. 필요하면 1일 250~500 mg을 더 투여할 수 있음으로 초회량(처음 복용량)의 투여 30분 후에 복용합니다. 1일 총용량이 1,250 mg을 초과하지 않도록 합니다. 연령(나이), 증상이 따라 적절히 증감합니다.

사용상의 주의사항

복용하시기 전에 아래의 주의사항을 잘 읽어보신 후 복용하시기 바랍니다.

1. 경고

1) 매일 세잔 이상 정기적으로 술을 마시는 사람이 이 약이나 다른 해열 진통제를 복용해야 할 경우 반드시 의사 또는 약사와 상의해야 합니다. 이러한 사람이 이 약을 복용하면 위장출혈이 유발될 수 있습니다.

2) 심혈관계 위험 : 이 약을 포함한 비스테로이드성 소염진통제는 중대한 심혈관계질환(혈관마힘) 반응, 심근경색증 및 뇌졸중의 위험을 증가시킬 수 있으며, 이는 치명적일 수 있습니다. 투여기간에 따라 이러한 위험이 증가될 수 있습니다. 심혈관계 질환 또는 심혈관계 질환의 위험인자가 있는 환자에서는 더 위험할 수도 있습니다. 의사와 환자는 이러한 심혈관계 증상의 발현(드러냄)에 대하여 신중히 모니터링하여야 하며, 이는 심혈관계 질환의 병력이 없는 경우에도 마찬가지로 적용됩니다. 환자는 중대한 심혈관계 독성의 징후 및/또는 증상 및 이러한 증상이 발현(드러냄)되는 경우 취할 조치에 대하여 사전에 알고 있어야 합니다.

3) 위장관계 위험 : 이 약을 포함한 비스테로이드성 소염진통제는 위 또는 장관장애의 출혈, 궤양 및 천공(뚫림)을 포함한 중대한 위장관계 이상반응의 위험을 증가시킬 수 있으며, 이는 치명적일 수 있습니다. 이러한 이상반응은 투여기간 동안에 결코 증상이 발생할 수 있습니다. 고령자(노인)는 중대한 위장관계 이상반응의 위험이 더 클 수 있습니다. 투여기간이 길어질수록 중대한 위장관계 이상반응의 발생가능성이 증가될 수 있으나 단기 투여시 이러한 위험이 완전히 배제되는 것은 아닙니다. 이 약을 투여하는 동안 위장관계 궤양 또는 출혈의 증상 및 징후에 대하여 신중히 모니터링하여야 하며, 중증(심한) 증상의 위장관계 이상반응이 의심되는 경우 즉시 추가적인 평가 및 치료를 실시하여야 합니다. 비스테로이드성 소염진통제를 중증(심한) 증상의 위장관계 이상반응이 완전히 배제될 때까지 투여 중단하는 것도 치료법일 수 있습니다. 고위험군의 환자에게는 비스테로이드성 소염진통제와 관련된 다른 대체 치료제를 고려하여야 합니다.

2. 다음 환자에는 투여하지 마십시오.

- 1) 심한 혈액이상 환자
- 2) 심한 혈액이상 환자
- 3) 심한 간장애 환자
- 4) 심한 심기능부전 환자
- 5) 심한 신장애(신장장애) 환자
- 6) 심한 고혈압 환자
- 7) 이 약의 성분 또는 아스피린 등 비스테로이드성 소염진통제에 과민증이 있는 환자
- 8) 아스피린이나 다른 비스테로이드성 소염진통제(COX-2 저해제 포함)에 의하여 천식, 비염(코염), 코의 용종, 두드러기, 알레르기 반응 또는 그 병력이 있는 환자(이러한 환자에서 비스테로이드성 소염진통제 투여후 치명적인 중증(심한) 증상의 아나필락시스 반응이 드물게 보고되었습니다.)
- 9) 관상동맥(심장동맥) 우회술(CABG) 전후에 발생하는 통증의 치료
- 3. 다음 환자에는 신중히 투여하십시오.
- 1) 소화성궤양의 병력이 있는 환자
- 2) 혈액이상 또는 그의 병력이 있는 환자
- 3) 출혈경향이 있는 환자 (혈소판 기능저하가 나타날 수 있습니다)

- 4) 간장애 또는 그의 병력이 있는 환자
- 5) 신장애(신장장애) 또는 그의 병력이 있는 환자 및 신혈류량이 저하된 환자
- 6) 심기능 장애 환자
- 7) 고혈압 환자
- 8) 과민증의 병력이 있는 환자
- 9) 기판전신 환자
- 10) 전신성홍반성루푸스(SLE) 환자 및 혼합결합조직질환(MCTD) 환자
- 11) 고령자(노인)

4. 이상반응

- 1) 과민증 : 드물게 속증상(호흡곤란, 혈압강하, 사맥(느린맥), 식은 땀, 부종(부기) 등), PDE중후군(호산구증가)을 수반하는 패치문 : 발열, 천명(숨을 쉴때 거침), 기침, 가래를 동반한, 두드러기, 때때로 발진, 가려움 등의 과민증상이 나타날 수 있으므로 이러한 경우에는 투어를 중지하십시오.
- 2) 소화기계 : 드물게 토혈(혈액 구토), 위장출혈, 소화성궤양, 천공(뚫림)이 나타날 수 있으므로 이러한 경우에는 투어를 중지하십시오. 때때로 위부불쾌감, 위통, 복통, 구역, 구토, 식욕부진, 소화불량, 가슴쓰림, 설사, 변비, 구내염(입안염), 드물게 복부팽만감, 흑변, 구갈(마름) 등의 증상이 나타날 수 있습니다.
- 3) 혈액 : 드물게 무과립구증, 호산구증가, 백혈구감소, 혈소판 감소, 재생불량성빈혈, 용혈성빈혈, 혈소판 기능저하(출혈시간의 연장) 등의 혈액장애가 나타날 수 있으므로 혈액검사를 하는 등 관찰을 충분히 하고 이상이 있는 경우에는 투어를 중지하십시오.
- 4) 간장 : 드물게 GOT, GPT치의 상승, 황달, 간염이 나타날 수 있습니다.
- 5) 신장 : 드물게 신장애(신장장애), 사구체신염(신장염), 혈뇨, 고칼륨혈증, 간질성 신염(신장염), 신중후군, 신장 유도과사, 단백뇨, 신부전이 나타날 수 있습니다.
- 6) 정신신경계 : 드물게 무균성 수막염이 보고되어 있으므로 심한 두통, 구역, 구토, 불면, 목이 뻣뻣함, 발열 또는 의식장애 등의 증상이 나타나면 즉시 투어를 중단하고 의사와 상의하며, 특히 자가면역질환(SLE, MCTD)환자에서는 신중히 투여하십시오. 또한 때때로 졸음, 인지기능장애(드물게 헷갈(어지러움), 두통, 수족감, 정력감퇴, 피로, 우울, 비정상적인 꿈, 집중능력 상실, 지남력상실(자녀능력) 등), 불면, 근육통, 근쇠약이 나타날 수 있습니다.
- 7) 피부 : 때때로 습진, 발한(땀이 남), 자반(자주색 반점) 드물게 광과민증, 탈모, 발적(충혈되어 붉어짐), 과다성용해, 다형성홍반, 스티븐스-존슨 증후군(피부점막인중후군), 두드러기, 표피사포종이 나타날 수 있으므로 충분히 모니터링하고 이상이 있는 경우에는 투어를 중지하는 등 적절한 조치를 하십시오.
- 8) 감각계 : 이명(귀울림), 청각장애, 시각장애가 나타날 수 있습니다.
- 9) 기타 : 때때로 부정(부기), 호흡곤란, 드물게 심계항진(두근거림), 근육경직(근육무력증), 울혈성심부전, 호산구증가, 폐렴, 아나필락시스 반응, 혈경장애, 오한과 발열, 맥관염(혈관염), 고혈당, 저혈당이 나타날 수 있습니다.

5. 일반적 주의

- 1) 이 약을 투여하기 전에 약 및 다른 대체 치료법의 잠재적인 위험성과 이익성을 고려해야 합니다. 이 약은 각 환자의 치료 목적과 일치하 도록 가능한 최단기간동안 최소 유효용량으로 투여하십시오.
- 2) 소염진통제에 의한 치료는 원인요법이 아닌 대증요법(증상 별로 치료 하는 방법)에 유의하십시오.
- 3) 만성질환(만성간염, 만성신장장애, 변형성 관절증 등)에 사용하는 경우에는 다음 사항을 고려하십시오.
 - ① 이 약을 정기간 투여하는 환자는 정기적으로 임상검사(노 검사, 전혈구 검사(CBC) 및 이화학적 검사 등 혈액 검사, 간기능 검사, 안과 검사 등)를 실시하고 이상이 있을 경우 감량(줄임), 휴약(복용 중지) 등의 적절한 조치를 하십시오. 간질현 또는 신질환과 관련된 임상 증상이나 전신적인 징후에 호산구증가증, 발진이 발현(드러냄)되거나 비정상적인 간기능 검사 또는 신기능 검사 결과가 지속되거나 악화된다면 이 약의 투어를 중단해야 합니다.
 - ② 약물요법 이외의 치료법도 고려하십시오.
- 4) 급성질환에 사용하는 경우에는 다음 사항을 고려하십시오.
 - ① 급성염증, 동통(통증) 및 발열의 정도를 고려하여 투여하십시오.
 - ② 원인으로 동일한 약물의 장기투여는 피하십시오.
 - ③ 원인요법이 있으면 그것을 실시하십시오.
- 5) 환자의 상태를 충분히 관찰하고 이상반응의 발현(드러냄)에 유의 하십시오. 과도한 체온강하, 허탈, 사지냉각 등이 나타날 수 있으므로 특히 고열을 수반하는 소아 및 고령자(노인) 또는 소모성 질환 환자에게는 투여 후 환자의 상태에 충분히 주의하십시오. 허약자에게는 필요한 최소량으로 신중히 투여하고 이상반응의 발현(드러냄)에 특히 유의하십시오.
- 6) 이 약의 약리학적 특성상 영종의 다른 증상과 징후를 불현성화 하여 통증성 및 비감염성 조건하에서 감염성 합병증의 진단을 지연시킬 수 있습니다. 이 약을 감염에 의한 영종에 대해 사용할 경우에는 적절한 항균제를 병용(함께) 복용하고 관찰을 충분히하여 신중히 투여하십시오.
- 7) 위장관계 이상반응 : 이 약을 포함한 비스테로이드성 소염진통제는 궤양성 질환 또는 위장관 출혈의 병력이 있는 환자에게 처방시 극심한 주의를 기울여야 합니다. 소화성궤양 질환 및/또는 위장관 출혈의 병력이 있는 환자의 경우 이러한 위험인자가 없는 환자에 비해 비스테로이드성 소염진통제 투여시 위장관 출혈의 발생 위험이 10배 이상 증가하였습니다. 위장관계 출혈을 증가시키는 다른 위험인자로는 경구용 코르티코스테로이드 또는 항응고제 병용(함께) 복용, 비스테로이드성 소염진통제의 정기 사용, 알콜 섭취, 고령, 허약한 건강상태 등이 있습니다. 치명적인 위장관계 이상반응에 대한 자발적 보고의 대부분은 고령자(노인) 및 허약자 에 대한 것이므로, 이러한 환자에게 이 약을 투여 시 특별히 주의하여야 합니다.
- 8) 고혈압 : 이 약을 포함한 비스테로이드성 소염진통제는 고혈압을 일으키거나, 기존의 고혈압을 악화시킬 수 있으며, 이미 인해 심혈관계 유해사태의 발생률이 증가될 수도 있습니다. 치료제에 의해 제 또는 루프형 이뇨제를 복용중인 환자가 비스테로이드성 소염진통제 복용시 이들 요법에 대한 반응이 감소될 수 있습니다. 이 약을 포함한 비스테로이드성 소염진통제는 고혈압 환자에서 신중히 투여해야 합니다. 이 약의 투여 초기와 투여기간 동안에 혈압을 면밀히 모니터링해야 합니다.

9) 율형성심부전 및 부정(부기) : 이 약을 포함한 비스테로이드성 소염 진통제를 복용하는 일부 환자에서 체액 저류(체액 고임) 및 부정(부기) (말초적인 부정(부기) 포함)이 관찰되었습니다. 이 약은 체액저류(체액 고임) 또는 심기능 부전 환자에는 신중히 투여하십시오.

10) 비스테로이드성 소염진통제를 장기간 복용시 신장유독과사나 기타 신장 손상이 일어날 수 있습니다. 또한, 신혈류를 유지하는데 프로스타글란딘의 역할이 중요하므로 ACE 투전 환자, 신기능 부전 환자, 신기능 부전 환자, 이노제에 심부 저해제 투여 중인 환자, 고령자(노인) 등에서는 특별한 주의가 필요합니다. 투약을 중단하면 대부분 치료 전 상태로 회복됩니다.

11) 진행성 신질환 : 진행성 신질환 환자에서 이 약 사용에 대한 통제된 임상시험은 실시된 바 없습니다. 따라서, 진행성 신질환 환자에 대해서는 이 약의 투여가 권장되지 않습니다. 이 약의 투여를 개시해야 한다면, 환자의 신장 기능에 대해서 면밀히 관찰해야 합니다.

12) 이 약을 포함한 비스테로이드성 소염진통제의 투여로 간기능 수치 상승이 나타날 수 있습니다. 이러한 비정상적인 검사수치는 치료가 지속됨에 따라 악화되거나 변화가 없거나 또는 일시적일 수 있습니다. 또한 이 약을 포함한 비스테로이드성 소염진통제 투여로, 황달, 치명적 전격성 간염(급격히 발생하는 간염), 간괴사, 간부전(간기능 상실)일부는 치명적임을 포함한 중증심한 증상의 간 관련 이상반응이 드물게 보고되었습니다. 간기능 이상을 암시하는 증상 및/또는 징후가 있는 환자 또는 간기능 시험 결과 비정상인 환자에서 발생하는 투여기간 동안 주의깊게 간기능의 악화 여부를 관찰하고, 간질환과 관련된 임상 증상에 전신적인 징후(예 : 호산구증가증, 발진)가 발현(드러냄)되는 경우에는 이 약의 투여를 중지하십시오.

13) 이 약을 포함한 비스테로이드성 소염진통제의 투여로 빈혈이 나타날 수 있으므로 이 약의 장기 투여에 의해 빈혈의 증상 또는 징후가 나타나는 경우에는 해모글로빈치 또는 헤마토크리트 검사를 해야 합니다. 비스테로이드성 소염진통제는 혈소판 응집을 억제하며, 일부 환자에서는 출혈 시간을 연장시키는 것이 확인되었습니다. 아스피린과 달리 이 약의 혈소판 기능에 대한 영향은 상대적으로 작고 지속기간이 짧으며 가역적입니다. 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 합니다.

14) 아나필락시양 반응 : 다른 비스테로이드성 소염진통제와 마찬가지로 아나필락시양 반응은 약물에 노출된 경향이 없는 환자에서도 일어날 수 있습니다. 이러한 복합 증상은 아스피린이나 다른 비스테로이드성 소염진통제 투여 후 비특이적 풀립을 동반하거나 동반하지 않거나 또는 전체적으로 치명적인 중증심한 증상의 기관지 경련을 나타내는 신중히 환자에게 전형적으로 발생한다. 이러한 아나필락시양 반응이 나타나는 경우 응급처치를 실시하여야 합니다.

15) 피부반응 : 이 약은 탈락성 피부염, 스티븐스-존슨 증후군 및 독성 표피괴사 같은 중대한 피부 이상반응을 일으킬 수 있으며, 이는 치명적일 수 있습니다. 이들 중대한 이상반응은 경도 증상 없이 발생할 수 있습니다. 대부분의 경우 이러한 피부반응은 투여 초기 1개월 이내에 발생합니다. 환자는 중대한 피부 발현(드러냄) 증상 및 징후에 대해 알고 있어야 하며 피부 발진 또는 다른 과민반응의 최초 증상 및 징후가 나타날 때 약물 투여를 중단해야 합니다.

16) 전신 환자 중 일부는 아스피린에 민감하게 반응할 수 있습니다. 아스피린 민감성 전신 환자에게 아스피린을 사용하는 경우 치명적일 수 있는 중증심한 증상의 기관지경련과 관련될 수 있습니다. 이러한 아스피린 민감성 환자에서 아스피린과 다른 비스테로이드성 소염진통제간의 기관지경련을 포함하는 교차반응이 보고되었습니다. 그러므로 이 약은 이러한 아스피린 민감성 환자에게는 투여하지 않도록 하며, 전신 환자에게는 주의깊게 사용하여야 합니다.

17) 이 약은 코르티코이드 제제를 대체하거나 코르티코이드 결핍증을 치료하기 위한 약물로 사용될 수 없습니다. 코르티코스테로이드의 갑작스러운 투여 중단은 코르티코스테로이드-빈증성 질환의 악화를 초래할 수 있습니다. 장기간 코르티코스테로이드를 복용해 온 환자에게 이 약을 투여하고자 할 경우에는 서서히 용량을 감소시켜야 합니다.

6. 상호작용

1) 다른 비스테로이드성 소염진통제(NSAIDs) 및 나프록센 유도체와 병용(함께 복용)할 경우 이상반응의 위험이 증가할 수 있으므로 병용(함께 복용)하지 않습니다.

2) 허드본에 항간질제, 설파제, 설폰닐아미드 계열 항생제 : 이러한 약물과 병용(함께 복용)투여시 그 작용을 증강시킬 수 있으므로 충분히 관찰하고 신중히 투여하십시오.

3) 프로프라놀롤 및 다른 β-차단제 : 이 약과의 병용(함께 복용)투여로 인해 항고혈압 효과가 감소될 수 있습니다.

4) ACE 저해제(카aptop릴 등)

① 비스테로이드성 소염진통제에 의해 ACE 저해제의 항고혈압효과가 감소될 수 있다는 보고가 있으므로 이 약과 ACE 저해제를 병용(함께 복용)투여하는 경우 이러한 상호작용을 염두에 두어야 합니다.

② ACE저해제(카aptop릴)와의 병용(함께 복용)에 의해, 신장에(신장 장애)를 일으킬 수 있으므로 병용(함께 복용)하는 경우에는 신중히 투여하십시오.

5) 루프제 이노제 및 차이징제 이노제

① 임상시험 및 시판후 조사 결과 이 약의 신장에서의 프로스타글란딘 합성억제에 의해 일부 환자에서 푸로세미드 및 차이징제 이노제의 나트륨노 배설 효과가 감소할 수 있음이 확인되었습니다. 이들 약물과 비스테로이드성 소염진통제를 병용(함께 복용)투여하는 동안 신부전 징후를 면밀히 관찰해야 합니다.

② 이 약은 루프제 이노제(푸로세미드, 피레타니드) 및 차이징제 이노제의 작용을 감소시킬 수 있으므로 병용(함께 복용)투여하는 경우에는 신중히 투여하십시오.

6) 프로베네시드 : 병용(함께 복용)투여시 이 약의 혈중농도가 상승하여 혈중 반감기가 연장되므로 감량(줄임)하는 등 신중히 투여하

십시오.

7) 아스피린 : 아스피린과의 병용(함께 복용)이 비스테로이드성 소염진통제의 사용과 관련된 중대한 심혈관계 혈전(혈관 막힘)반응의 위험을 감소시킬 수 있다는 일관된 증거는 없습니다. 다른 비스테로이드성 소염진통제와 마찬가지로 이 약과 아스피린의 병용(함께 복용)에 의해 중증심한 증상의 위장관계 이상반응의 발생 위험이 증가될 수 있으므로 두 약물의 병용(함께 복용)은 일반적으로 권장되지 않습니다.

8) 리튬 : 비스테로이드성 소염진통제는 신장에서의 프로스타글란딘 합성억제에 의해 혈청 리튬의 농도를 증가시키고 리튬의 신글리머를 감소시킬 수 있습니다. 비스테로이드성 소염진통제와 리튬의 병용 (함께 복용) 투여 시 리튬중독을 일으킬 수 있으므로, 병용(함께 복용) 하는 경우 리튬의 독성징후를 주의깊게 관찰하고 감량(줄임)하는 등 신중히 투여해야 합니다.

9) 메토크라미드 : 비스테로이드성 소염진통제(NSAIDs)와의 병용(함께 복용)투여로 신세뇨관에서 메토크라미드의 배설이 지연되어 치명적인 메토크라미드의 혈액학적 독성이 증가될 수 있으므로 항응고제로 사용하는 고용량의 메토크라미드와는 병용(함께 복용)투여하지 않으며, 중증심한 증상을 억제하고 혈중농도를 감량(줄임)하는 등 신중히 투여되어야 합니다.

10) 쿠마린계 항응고제(와파린 등)

① 위장관계 출혈에 대하여 와파린과 비스테로이드성 소염진통제는 상승작용을 나타낼 수 있으므로 두 약물을 함께 사용하는 환자는 단독으로 투여하는 경우에 비해 중증심한 증상의 위장관계 출혈의 위험이 높아질 수 있습니다.

② 쿠마린계 항응고제와 병용(함께 복용)투여시 그 작용을 증강시킬 수 있으므로 충분히 관찰하고 신중히 투여하십시오.

11) 지도부전 : 이 약은 지도부전의 대사를 억제하고 혈중농도를 상승시킬 수 있으므로, 병용(함께 복용)하는 경우에는 감량(줄임)하는 등 신중히 투여하십시오.

12) 뉴퀴놀론계 항생물(예:녹사신 등) : 이 약과 병용(함께 복용)에 의해 경련을 일으킬 수 있으므로 신중히 투여하십시오.

7. 임부에 대한 투여

1) 이 약을 임부에 투여한 임상자료가 없습니다. 동물실험에서 주산기(출산전후기)에 투여하여 분만(탄생) 지연, 난산의 발생 빈도 증가 및 새끼의 생존율 감소가 보고되어 있으므로 임신(임부)에게는 이 약을 투여하지 않습니다.

2) 임신(임부)의 랫트에 투여한 실험에서 태자의 동맥관수축이 보고된 바 있습니다. 다른 비스테로이드성 소염진통제와 마찬가지로 임신(임부)에 이 약을 투여 시 태아의 동맥관을 조기 폐쇄시킬 수 있으므로 이 약은 임부에 투여를 피해야 합니다.

3) 임부에 대한 안전성은 확립되어 있지 않으므로 임신하고 있을 가능성이 있는 부인에는 치료상의 유익성이 위험성을 상회한다(웃돌다)고 판단되는 경우에만 투여하십시오.

8. 수유부에 대한 투여

이 약은 모유로의 이행이 일어나 신생아에서 프로스타글란딘 합성을 억제하는 이상반응을 일으키므로 수유부에는 투여하지 않습니다.

9. 소아에 대한 투여

1) 2세 이하의 영아에 대한 안전성은 확립되어있지 않으므로 투여하지 않는 것이 바람직합니다.

2) 소아에 있어서 필요 최소량으로 신중히 투여하고 이상반응의 발현(드러냄)에 특히 주의하십시오.

10. 고령자(노인)에 대한 투여

일반적으로 고령자(노인)는 소염진통제에 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 투여하십시오.

11. 임상(출산)전에 대한 영향

1) 17-케토테스틴 스테로이드의 축적에 영향을 주므로 측정 72시간 전에 이 약의 투여를 중지하십시오.

2) 혈소판의 응집을 억제하고 출혈시간을 연장시킬 수 있으므로 출혈시간을 측정할 때는 주의하십시오.

12. 과량투여시의 처치

과량투여시 좋은 가슴쓰림, 소화불량, 구역, 구토가 나타나며 이러한 경우에는 위세척을 하고 활성탄을 사용하여 혈중농도를 줄여야 합니다.

13. 보관 및 취급상의 주의사항

1) 어린이의 손이 닿지 않는 곳에 보관하십시오.

2) 다른 용기에 바꾸어 넣는 것은 사고원인이 되거나 품질유지면에서 바람직하지 않으므로 이를 주의하십시오.

저장방법 : 기밀용기, 실온(1~30°C)보관

포장단위 : 10캡슐

○ 이 제품은 공정거래 위원회 고시 소비자 분쟁해결 기준에 의거 교환 또는 보상받을 수 있습니다.

○ 이 설명서는 2014년 9월 24일자로 작성되었으며 이후로 변경된 내용은 홈페이지(www.ildong.com)에서 확인할 수 있습니다.

제조사 : (주)서흥

총괄 청주 흥덕구 오송읍 오송생명로 61

제조외지사 :

ILDONG 일동제약주식회사

본사 서울특별시 서초구 바우포로 27길 2 (전화) 02-526-3114
공장 경기도 안성시 공단1로 25
소비자상담실 : (전화) 080-022-1010 (수신자부담)