

일반의약품

조제용

의약분류 : 222 진해거담제용

부광약품

Mucosol tablet
(브롬헥신염산염) 1000정

제조·판매

부광약품주식회사

경기도 안산시 단원구 능안로 47

110121



제작용 보통

HDPE
포장: LDPE

제조번호 :

사용기한 :

2. 다음과 같은 사람은 이 약을 복용하기 전에 의사, 치과의사, 약사와 상의할 것. / 1) 위궤양 환자 2) 심한 신장장애(신장장애 환자) 3) 간부전(간기능상실) 또는 심한 간질환 환자(예, 갑탕(줄임)하거나 투여 객격을 늘리는 등 주의 깊은 모니터링이 필요합니다.) 4) 기관지운동 부진 및 다른 분비물이 있는 환자(분비물을 축적이 출진될 위험이 있다.) 5) 일부 : 이 약을 일부에게 투여한 자료는 제한적이다. 동물실험에서 적절 또는 간접적인 생식독성이 관찰되지 않았다. 따라서 예방적인 조치로 이 약을 일부 또는 임신하고 있을 가능성이 있는 여성에게 투여가 권장되지 않는다는(특히, 임신 초기 3개월 이내에는 투여하지 않는다.) 6) 어린이(트로미아이신, 세필론, 세푸토실, 아독시실리, 독시사이클린, 옥시테트라사이클린 등의 항생물질을 복용하는 환자 : 폐조직에서의 항생물질의 작용을 증가시킬 수 있다.) 7) 고령자 : 일반적으로 고령자는 생리기능이 저하되어 있으므로 감량하는 등 주의한다.

지 않으나, 발생시 적절한 처치를 한다. 우발적인 과량투여 약물 복용 실수 보고에 의하면, 관찰된 증상은 이 약의 권장량에서 발생한 이상 반응과 일치하여 대증치료를 요구할 수 있다. 7) 사람의 생식능에 대하여 수행된 시험은 없다. 동물실험에서 수태능(임신능력)에 대한 영향은 없었다.

5. 저장성주의 주의사항 / 1) 어린이의 손이 닿지 않는 곳에 보관할 것. 2) 의약품을 원래 용기에 서거나 다른 용기에 보관하는 것은 의약품 오용과 잘못사용에 의한 사고 발생이나 의약품 품질 저하의 원인이 될 수 있으므로 원래의 용기에 넣고 꼭 닫아 보관할 것.

※ 객담(기래)

【포장단위】 1000정/병

【저장방법】 차광한 기밀용기

• 이 약을 사용하시기 전에 반드시 첨부문서를 주의깊게 읽어 보시고, 첨부문서는 항상 약과 함께 보관 하시기 바랍니다.

• 어린이의 손이 닿지 않는 곳에 보관하십시오.

[원료약품 및 그 분량] 1정 중

유효성분 : 브롬헥신염산염(BP) 8.0mg

첨가제(동물유래성분) : 유당수화물(기원동물 : 소, 사용부위 : 젖), 젤리틴(원형물질 : 소, 사용부위 : 가죽)

기타 첨가제 : 스테아르산마그네슘, 옥수수전분, 텔크

[성상] 흰색의 원형 정제

【효능 · 효과】 다음 질환에서의 객담(기래) 배출곤란 : 급·만성기관지염

【용법 · 용량】 성인 및 14세 이상 : 브롬헥신염산염으로서 1회 8~16mg을 1일 3회 복용한다. 6세 이상 14세 미만 소아 :

이 약으로서 1회 4~8mg을 1일 2~3회 복용한다. 2세 이상 6세 미만의 소아 : 이 약으로서 1회 4mg을 1일 1~2회 복용한다. 【사용상의 주의사항】

1. 다음과 같은 사람은 이 약을 복용하지 말 것. / 1) 이 약 또는 이 약의 구성성분에過민반응이 있는 환자 2) 수유부 : 이 약 및 이 약의 대사체가 인간의 모유로 이행되는지에 대해서 알려지지 않았다. 동물에서의 약물 액력학/독성학 자료에서는 이 약 및 이 약의 대사체가 동물의 모유로 분비되는 것으로 나타났다. 모유를 먹는 영아에 대한 위험이 배제될 수 없으므로 수유부에게 이 약은 투여되어서는 안 된다. 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.

여기서부터 여세요

설포피과사용해(리얼증후군)의 초기 단계에, 환자는 비특이적 인플루엔자 유시증상(예를 들어, 발열, 몸살, 비염(코염), 기침 및 인후염)을 경험할 수 있다. 이러한 초기증상 때문에 기침 및 감기약으로 대중적 치료를 시작할 가능성이 있다. 그러므로 이 약 투여증 세로운 피부/점막 장애가 나타나면 즉시 의사의 진찰을 받고, 이 약 투여를 중단해야 한다. 2) 이 약으로 치료 받는 동안 객담량의 증가가 나타날 수 있음을 환자에게 알려주어야 한다. 3) 급성 호흡기 질환 치료시, 증상이 개선되지 않거나 악화된다면 의사의 진찰을 받아야 한다. 4) 운전 및 기계조작 능력의 영향에 대해 수행된 시험은 없다. 5) 기타 : 1) 드롭계 혈당이 나타날 수 있다. 2) 동물실험에서 징기간 디감을 연속 투여할 경우 혈청중에 아미노전달호소(아미노전달호소)와 객담량이 일시적으로 상승한다는 보고가 있다. 3) 객담량의 일시적 증가는 환자가 불안감을 호소할 수 있다. 6) 괴랑투여로 인한 특이한 증상은 보고되

* 첨부문서에 기재되지 않은 부작용이 나타날 경우 의사나 약사 또는 한국의약품안전관리원(<http://www.drugsafe.or.kr>)에 의약품이상시례보고에 밀리도록 하십시오.

* 부작용 피해구제 신청은 한국의약품안전관리원(1644-6223)으로 문의하여 주시기 바랍니다.

* 의약품등합정보시스템(<http://nedrug.mfds.go.kr>) 의약품 정보 참조

* 만일, 구입시 사용기한이 경과되었거나 변질, 변색 또는 오염되었거나 손상된 제품이 발견된 경우에는 약국 개설자 및 의약품 판매업자에 한하여 교환해 드립니다.

제조·판매
부광약품주식회사
경기도 안산시 단원구 능안로 47

국민 건강을 위해 꾸준히 노력해온 저희 부광약품은 소비자의 편의를 위해 부광약품이 통화료를 부담하는 소비자 상담실을 운영하고 있습니다. 제작문의 및 궁금하신 사항이 있으시면 지금 전화해 주십시오.

◆ 소비자 상담실 : TEL 080-933-2233
<http://www.bukwang.co.kr>

* 이 첨부문서 작성일자(2021년 11월 01일) 이후 변경된 내용은 홈페이지에서 확인할 수 있습니다.