

# 오비스정

광범위 구충제  
(알벤다졸)

분류번호: 642

일반의약품

Ovis Tab.

이 약을 복용하시기 전에 반드시 첨부문서를 주의깊게 읽어주시기 바라며,  
제품과 함께 보관하여 주시기 바랍니다.

**【원료약품 및 그 분량】 1정 중**

알벤다졸(U.S.P).....400mg

· 딸기향코튼 : 유당 <기원 : 소 사용 : 우유>

**【성 상】** 흰색 내지 회백색의 원형 제피정

**【내용량】**

· 오비스 1정 : 698mg × 1정(총 중량 0.698g)

· 오비스 20정 : 698mg × 20정(총 중량 13.96g)

**【효능·효과】**

회충, 요충, 십이지장충, 편충, 아메리카 구충, 분선충의  
감염 및 이들 혼합감염의 치료

<다른 용도로 사용시 심한 이상반응이 나타날 수 있다.>

**【용법·용량】**

1. 성인 및 2세 이상의 유·소아

1) 회충, 요충, 십이지장충, 편충, 아메리카 구충 :  
400mg을 1회 복용한다. 2세 이상의 유·소아의 요충증은,  
200mg을 1회 복용하고 7일 후 200mg을 반복 복용할 수 있다.

2) 분선충 : 1일 1회 400mg을 3일간 복용한다.

3) 편충의 중증 혼합 감염시 : 1일 1회 400mg을 3일간 복용한다.

\*씹거나 소량의 물로 복용할 수 있으며 식사를 중단하거나  
설사약을 쓰는 등의 특별한 과정은 필요없다.

\*치료 3주 후 검사를 하여 치료되지 않았으면 경우에 따라  
2차 복용을 실시할 수 있다.

**【사용상의 주의사항】**

1. 다음과 같은 사람은 이 약을 복용하지 말 것.

- 1) 이 약 및 이 약 구성 성분에 과민반응 환자
- 2) 임부
- 3) 2세 미만의 영아

2. 이 약을 복용하는 동안 다음의 약을 복용하지 말 것.

테오필린 : 테오필린의 대사를 억제할 수 있다.

3. 다음과 같은 사람은 이 약을 복용하기전에 의사 및 약사와 상의할 것.

이 약이 모유로 이행되는지에 관해서는 알려진 바 없으나,  
이 약 복용시에는 수유를 중단하는 것이 좋다.

4. 다음과 같은 경우 이 약의 복용을 즉각 중지하고 의사,  
약사와 상의할 것. 상담시 가능한 이 첨부문서를 소지할 것.

- 1) 피부점막안증후군(스티븐스-존슨증후군), 다형홍반이  
나타날 경우 투여를 중지하고 적절한 처치를 실시한다.

- 2) 구역, 구토, 속쓰림, 설사, 상복부 또는 복부 통증 등의  
위장관 장애 또는 두통 및 어지러움이 나타날 수 있다.
- 3) 드물게 발열, 발진, 전신 발적, 가려움, 두드러기 등이  
나타났다는 보고가 있다.
- 4) 가역적인 탈모증이 나타날 수 있다.
- 5. 기타 이 약의 복용시 주의할 사항
  - 1) 이 약 사용 전에는 반드시 임신 중이 아님을 확인한 후  
에 사용할 것. 임신초기 동안에 이 약의 투여를 피하기  
위해서 가임연령의 여성은 생리 첫 주 동안 또는 임신테  
스트에서 음성이 나타난 후에 치료를 시작 할 것.
  - 2) 임상검사치에의 영향 : 때때로 가역적인 백혈구 수의  
감소를 유발할 수 있고, 과도한 처방시 범혈구 감소증  
및 간효소치 이상을 유발 할 수 있다.
  - 3) 프라지관텔이 알벤다졸 활성대사체의 혈장농도를 증가시  
킨다는 보고가 있다.
  - 4) 과량투여 했을 경우 대중 요법(위세척) 및 일반적인 지  
지요법을 사용한다.
- 6. 저장상의 주의사항
  - 1) 어린이의 손이 닿지 않는 곳에 보관할 것.
  - 2) 직사광선의 피하여 건냉한 곳에 실온보관할 것.
  - 3) 오·남용을 피하고, 품질을 보호·유지하기 위해 다른  
용기에 넣지 말 것.

**【저장방법】** 기밀용기, 실온(1~30℃)보관

**【포장단위】** 1, 20정

**【사용기간】** 제조일로부터 36개월

\* 본 제품은 "우수의약품 제조 및 품질관리기준(KGMP)"에  
따라 제조 및 품질검사를 한 의약품입니다. 만약 구입시  
사용(유효)기한이 경과하였거나, 변질, 변패 또는 오손된  
제품이 발견될 경우에는 구입한 약국을 통하여 교환하여  
드립니다.

\* 기타 자세한 사항이나 첨부문서의 작성일자 (2007년 05월 07일)  
이후 변경된 내용은 홈페이지나 대화제약 개발부(080-855-0114)로  
문의하시기 바랍니다.

첨부문서 개정일 : 2007년 05월 07일



**대화제약주식회사**

서울특별시 관악구 남현동 1056-16호  
공장:강원도 횡성군 횡성읍 마산리 308  
<http://www.dhpharm.co.kr>

우수의약품제조관리기준

KGMP적격업소제품