

3mm

브론카민 정 펠라고니움시도이데스11% 에탄올건조엑스(5.5~6.6-1)

바코드 인쇄공간 (20x20mm)



3mm

급성 기관지염 브론카민 정

전문의약품
분류번호229

펠라고니움시도이데스11%에탄올건조엑스(5.5~6.6-1)

■ 원료약품 및 그 분량 : 이 약 1정 중

유효성분 : 펠라고니움시도이데스11%에탄올건조엑스(5.5~6.6-1)(별규) 20mg

첨가제(동물유래성분) : 무수유당(소의 우유)

기타 첨가제 : 미결정셀룰로스, 말토덱스트린, 크로스카멜로스나트륨, 경질무수규산, 스테아르산마그네슘, 히드로멜로스,

폴리에틸렌글리콜6000, 산화제이철(황색, 적색), 산화티탄, 탈크, 시메티론

■性状 : 적갈색의 원형 필름코팅 정제

■효능·효과 : 급성 기관지염

■용법·용량 : 성인 및 12세 이상 : 1회 1정, 1일 3회, 소량의 물과 함께 복용한다.

■ 사용상의 주의사항

1. 다음 환자에는 투여하지 말 것

- 1) 임부 및 수유부
- 2) 출혈경향의 증가 환자, 응고억제제 복용환자
- 3) 중증의 간질환 및 신질환 환자
- 4) 이 약의 성분에 과민반응이 있는 환자
- 5) 이 약을 유당을 함유하고 있으므로, 갈락토스 불내성(galactose intolerance), Lapp 유당분해효소 결핍증(Lapp lactase deficiency) 또는 포도당-갈락토스 흡수장애(glucose-galactose malabsorption) 등의 유전적인 문제가 있는 환자에게는 투여하면 안 된다.
- 6) 12세 미만의 소아

2. 이상반응

- 1) 때때로 위통, 속쓰림, 구역, 설사와 같은 위장장애가 발생할 수 있다.
- 2) 드물게 가벼운 잇몸출혈 또는 비출혈이 발생할 수 있다.
- 3) 드물게 발진, 두드러기, 피부 및 점막의 가려움 등의 과민반응이 발생할 수 있다.
- 4) 매우 드물게 안면부종, 호흡곤란, 혈압강하와 같은 중증의 과민반응이 발생할 수 있다.
- 5) 때때로 간 수치 증가가 발생할 수 있고, 일부 환자에서 영중 관련 간질환을 나타내기도 하였다.
- 6) 이 약을 복용하는 동안 혈소판수치 감소가 관찰되었다. 그러나 이것은 기저질환에 의해 야기된 것일 수 있다.
- 7) 동일 성분의 액제 및 시럽제에 대한 국내 시판 후 조사 결과는 다음과 같다. :
국내에서 시판 후 조사기간 동안 641명을 대상으로 실시한 안전성 평가 결과, 유해사례 발현율은 인과관계와 상관없이 0.47%(3명/641명, 3간)이었고, 본제와 인과관계를 배제할 수 없는 약물유해사례는 없었다. 보고된 유해사례 중 중대한 유해사례 및 예상하지 못한 약물유해반응은 없었다.
- 8) 동일 성분의 액제 및 시럽제에 대한 국외 약물유해반응 보고사례는 다음과 같다. :
외국에서 이 약의 복용과 관련하여 간손상과 간염사례가 보고되고 있다. 이러한 사례들은 자발적으로 보고되었기 때문에, 신뢰성 있는 발생빈도는 도출되지 않았다.

3. 일반적 주의

- 1) 이 약의 복용과 관련하여 간손상 징후(황달, 짙은 색 소변, 심한 상복부 통증, 식욕감퇴)가 나타나는 경우 즉시 복용을 중지한다.
- 2) 1주일 이내에 상태가 호전되지 않거나 수일동안 발열이 지속되거나 호흡곤란, 혈당 등의 상태가 호전되지 않을 경우에는 복용을 중지한다.
- 3) 누워있는 자세에서는 복용하지 않는다.

4. 상호작용

현재까지 다른 약물과의 상호작용이 보고된 바 없다. 이 약이 응고인자에 영향을 미칠 수 있기 때문에 Phenprocoumon, Warfarin과 같은 쿠마린계의 병용투여 시 응고저해 증강효과를 배제할 수 없다. 건강한 피험자들을 대상으로 한 임상시험에서 이 약과 penicillin V 간의 상호작용은 나타나지 않았다.

5. 임부 및 수유부에 대한 투여

임부 · 수유부에 대한 안전성이 확립되어 있지 않기 때문에 임부 · 수유부에는 투여하지 않는 것이 바람직하다

6. 과량투여시의 처치

아직까지 과량투여에 대한 사례는 보고된 바는 없으나, 이상반응이 증가될 가능성이 있으므로 과량 복용 시에는 의사와 상의할 것.

7. 보관 및 취급상의 주의사항

- 1) 어린이의 손이 닿지 않는 곳에 보관하도록 주의할 것
- 2) 다른 용기에 바꾸어 놓는 것은 사고의 원인이 되거나 품질유지면에서 바람직하지 않으므로 이를 주의할 것
- 3) 운전 및 기계조작에 미치는 영향은 알려지지 않았다.

■ **저장방법** : 기밀용기, 실온보관(1~30℃) (사용기간 : 제조일로부터 36개월)

■ **포장단위** : 30정/병, 100정/병

■ **첨부문서 최종 개정일** : 2022년 02월 11일

■ **제조사** : (주)다산제약 충청남도 아산시 도고면 덕암산로 342 (선별, 포장 외 공정)
(주)다산제약 충청남도 아산시 도고면 덕암산로 381 (선별, 포장)

■ **제조의회사** : 고려제약(주) 경기도 이천시 신둔면 원적로 69-10

※ 본 의약품은 우수약품 제조관리기준(KGMP)에 따라 제조 및 품질검사를 필한 제품입니다.

만약 구입시 사용기간이 경과되었거나 변질, 변패 또는 오손된 의약품을 구입하였을 때는 구입처를 통해 교환하여 드립니다.

※ 부작용 보고 및 피해구제 신청 : 한국약물안전관리원(1644-6223)

22-2-21-C

※ 어린이의 손이 닿지 않는 곳에 보관하십시오.
※ 사용전에 첨부문서를 꼭 읽으십시오.
※ 기타 문의사항은 의 · 약사와 상의하거나 당사의 소비자 상담실 080-529-6100로 문의하십시오.
※ 첨부문서 최종 개정일 이후의 변경사항은 <http://www.nicepharma.com>에서 확인하실 수 있습니다.



고려제약주식회사

경기도 이천시 신둔면 원적로 69-10