

제품명	케이페리정 공용설명서					
사양	변경 전		변경 후		HISTORY	
규격	138*175 mm		변동없음		201221_ 사명 변경,최종개정연월일,자체번호,소비자 상담번호 변경	
재질/코팅	70모조지					
기타사항	롤 풀림방향: 미출					
색상	K 100					
관리번호	K9-2012	디자인	(주)제뉴원사이언스		최종완료일	2020.12.21

※ 위 내용과 다를 시 담당자에게 연락바랍니다.

KGMP 전문의약품

케이페리정

(에페리손염산염)

KGMP 전문의약품

케이페리정

(에페리손염산염)

[원료약품 및 분량] 이 약 1정 중

- 유효성분: 에페리손염산염(KP) 50mg
- 첨가제(동물유래성분): 유당수화물(기원동물: 소, 사용부위: 우유), 젤라틴(기원동물:소, 사용부위: 가죽)
- 기타첨가제: 백당, 산화티탄, 스테아르산마그네슘, 아라비아고무, 옥수수전분, 전분글리콜산나트륨, 침강탄산칼슘, 카르나우바납, 탈크, 히드록시프로필셀룰로오스

[성 상] 흰색의 원형의 당의정체

[효능 · 효과]

1. 근육격계질환에 수반하는 동통성 근육연축 : 경건완증후군, 견관절주위염, 요통
2. 신경계 질환에 의한 경직성 마비 : 뇌혈관장애, 경직성 척수마비, 경부척추증, 수술후 후유증(뇌 · 척수종양 포함), 외상후유증(척수손상, 두부외상), 근위축성 축색경화증, 뇌성마비, 척수소뇌 변성증, 척수혈관장애, 아급성 척수시신경병변, 기타의 뇌척수질환

[용법 · 용량]

－ 성인 : 에페리손염산염으로서 1회 50mg 1일 3회 식후에 경구투여한다.
－ 연령, 증상에 따라 적절히 증감한다.

[사용상의 주의사항]

1. 다음 환자에는 투여하지 말 것.

1) 이 약에 과민증 환자
2) 중증의 근육력증 환자
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.

2. 다음 환자에는 신중히 투여할 것.

1) 약물과민증의 병력이 있는 환자
2) 간장애 환자(간기능을 악화시킬 수 있다.)

3. 이상반응

1) 속 : 드물게 속을 일으킬 수 있으므로 관찰을 충분히 하여 증상이 나타나는 경우에는 투여를 중지하고 적절한 처치를 한다.
2) 간장 : 드물게 ALT, AST, ALP의 상승 등이 나타날 수 있으므로 관찰을 충분히 하여 증상이 나타나는 경우에는 투여를 중지하는 등 적절한 처치를 한다.
3) 신장 : 드물게 단백뇨, BUN의 상승 등이 나타날 수 있으므로 관찰을 충분히 하여 증상이 나타나는 경우에는 투여를 중지하는 등 적절한 처치를 한다.
4) 혈액 : 드물게 빈혈 등이 나타날 수 있으므로 관찰을 충분히 하여 증상이 나타나는 경우에는 투여를 중지하는 등 적절한 처치를 한다.
5) 과민증 : 때때로 발진, 드물게 가려움 등이 나타날 수 있다.
6) 정신신경계 : 때때로 불면, 졸음, 두통, 사지마비, 드물게 몸의 굳어짐, 사지떨림 등이 나타날 수 있다.

7) 소화기계 : 때때로 구역, 구토, 식욕부진, 위부불쾌감, 구갈, 변비, 설사, 복통,드물게 복부팽만감, 구내염 등이 나타날 수 있다.
8) 비뇨기계 : 드물게 요폐, 요실금, 잔뇨감이 나타날 수 있다.
9) 전신증상 : 때때로 무력감, 비틀거림, 전신권태감, 드물게 어지러움, 근긴장저하 등이 나타날 수 있다.
10) 기타 : 때때로 안면홍조, 드물게 발한, 부종이 나타날 수 있다.
11) 국내 시판 후 수집된 중대한 이상사례 분석 · 평가 결과 확인된 이상사례는 다음과 같다. 다만, 이로서 곧 해당성분과 다음의 이상사례 간에 인과관계가 입증된 것을 의미하는 것은 아니다.
· 면역계 : 아나필락시스반응
12) 의약품 시판 후 이상사례 보고자료(1989-2018년12월)를 토대로 실마리정보 분석 · 평가 결과 새로 확인된 이상사례는 다음과 같다. 다만, 이로서 곧 해당성분과 다음의 이상사례 간에 인과관계가 입증된 것을 의미하는 것은 아니다.
· 피부 및 피하조직계-혈관부종

4. 일반적 주의

1) 이 약 투여중에 무력감, 비틀거림, 졸음 등이 나타날 수 있으므로 이러한 경우에는 감량 또는 투여를 중지한다.
2) 졸음, 주의력 · 집중력 · 반사운동능력 등의 저하가 나타날 수 있으므로 이 약을 투여중인 환자는 자동차운전 등 위험을 수반하는 기계조작을 하지 않도록 주의한다.

5. 상호작용

이 약의 유사약물인 염산톨페리손과 메토카르바몰을 병용시 시조절장애가 나타났다는 보고가 있다.

6. 임부 및 수유부에 대한 투여

1) 임신중의 투여에 대한 안전성이 확립되어 있지 않으므로 임부 또는 임신하고 있을 가능성이 있는 부인에는 치료상의 유익성이 위험성을 상회한다고 판단될 경우에만 투여한다.
2) 수유부에는 투여를 피하는 것이 바람직하나 부득이하게 투여할 경우에는 수유를 중단한다.

7. 소아에 대한 투여

소아에 대한 안전성이 확립되어 있지 않다(사용경험이 적다).

8. 고령자에 대한 투여

일반적으로 고령자에서는 생리기능이 저하되어 있으므로 감량하는 등 주의한다.

[저장방법] 밀폐용기, 실온보관

[포장단위] 30정/병, 500정/병

[제품문의처] 080-601-0080

※ 본 의약품은 엄격한 품질관리를 필한 제품이며, 만약 구입시 사용기한이 경과 되었거나 변질, 변패 또는 오손된 제품이 발견 될 경우에는 구입처를 통하여 교환하여 드립니다.
※ 설명서 최종개정연월일 : 2020.12.15
※ 이 제품설명서 작성(개정)연월일 이후 변경된 내용은 의약품통합정보시스템 (http://nedrug.mfds.go.kr)의 '의약품등 검색란을 통해 확인하실 수 있습니다.
※ 부작용 보고 및 피해구제 신청 : 한국약약품안전관리원(1644-6223)

의약품을 사용하기 전에 사용자께서는 설명서를 주의깊게 읽으시고, 설명서를 의약품과 함께 보관하십시오.

제조의뢰자

(주)제뉴원사이언스

세종특별자치시 천의면 산단길 245

제조사

대우제약(주)

부산광역시 사하구 다대로 153

K9-2012

