

케이스틴정 (아젤라스틴염산염)

[원료약품 및 분량] 이 약 1정 중

- 유효성분: 아젤라스틴염산염 (BP) ---1mg
- 첨가제 (동물유래성분): 유당수화물 (기원동물: 소, 사용부위: 우유)
- 기타첨가제: 스테아르산마그네슘, 오파드라이노란색 (03B62519), 저치환도히드록시프로필셀룰로오스, 코코비돈, 폴로이드 성산화규소, 톨크

[성상]

밝은 황색의 원형필름코팅정제

[효능 · 효과]

기관지 천식, 알레르기성비염, 두드러기, 습진, 피부염, 아토피성 피부염, 피부소양증, 가려움

[용법 · 용량]

아젤라스틴염산염으로서 1회 1mg, 기관지 천식인 경우에는 1회 2mg을 1일 2회 아침식사 후 및 취침 전에 경구투여한다. 연령, 증상에 따라 적절히 증감한다.

[사용상의 주의사항]

1. 다음 환자에는 투여하지 말 것.

- 1) 6세 이하의 유아
- 2) 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. 이상반응

- 1) 정신신경계 : 졸음, 때때로 권태감, 수족마비, 드물게 비틀거림 등이 나타날 수 있다.
- 2) 소화기계 : 때때로 구갈, 구역, 구토, 입안의 기침, 드물게 식욕 부진, 복통, 변비, 설사, 위부불쾌감 등이 나타날 수 있다.
- 3) 순환기계 : 드물게 얼굴이 달아오름, 숨가쁨 등이 나타날 수 있다.
- 4) 호흡기계 : 비건조가 나타날 수 있다.
- 5) 간장 : 때때로 트랜스아미나제의 활성을 상승시키는 수가 있다. 드물게 AST, ALT, ALP의 상승이 나타날 수 있다.
- 6) 과민증 : 때로는 발진 등이 나타날 수 있으므로 이러한 증상이 나타날 경우에는 투여를 중지한다.
- 7) 비뇨기계 : 배뇨곤란, 혈뇨, 드물게 빈뇨가 나타날 수 있다.
- 8) 혈액계 : 드물게 백혈구 증가가 나타날 수 있다.
- 9) 기타 : 부종, 월경이상 등이 나타날 수 있다.

3. 일반적 주의

- 1) 졸음을 유발할 수 있으므로 이 약을 투여중인 환자는 자동차 운전 등 위험한 기계조작을 하지 않도록 주의한다.
- 2) 장기 스테로이드 요법을 받고 있는 환자에서 이 약 투여에 의해 스테로이드를 감량하고자 하는 경우에는 충분한 관리하에 천천히 한다.
- 3) 기관지 천식에 사용하는 경우, 이 약은 이미 일어나고 있는 발작을 빠르게 경감시키는 약물이 아님을 환자에게 충분히 설명할 필요가 있다.
- 4) 이 약을 계절성 환자에 투여하고자 할 때에는 호발계절을 고려하여 그전에 투여를 시작하고 호발 계절의 종료시까지 계속하여 투여하는 것이 바람직하다.

4. 상호작용

알코올의 섭취에 의해 진정 작용이 증강될 수 있으며 시메티딘과 병용 투여시에도 주의한다.

5. 임부 및 수유부에 대한 투여

- 1) 동물 실험에서 대량투여 (임상 용량의 370배 이상)에 의해 기형발생이 보고되고 있으므로 임부 또는 임신하고 있을 가능성이 있는 부인에게는 치료상의 유익성이 위험성을 상회한다고 판단되는 경우에만 투여한다.
- 2) 동물실험 (랫트)에서 유즙중에 이행하는 것이 보고되어 있으므로 수유중의 부인에는 투여하지 않는 것이 바람직하나 부득이 투여할 경우에는 수유를 중단한다.

6. 소아에 대한 투여

미숙아, 신생아, 영아 및 유아에 대한 안전성이 확립되어 있지 않다. (사용경험이 적다.)

7. 고령자에 대한 투여

일반적으로 생리기능이 저하되어 있으므로 감량하는 등 주의한다.

8. 적응상의 주의

약물 자체의 맛인 쓴맛이 나타날 수 있다.

9. 보관 및 취급상의 주의사항

- 1) 소아의 손이 닿지 않는 곳에 보관한다.
- 2) 직사광선을 피하고 되도록 습기가 적은 서늘한 곳에 밀전하여 보관한다.
- 3) 오용을 막고 품질의 보전을 위하여 다른 용기에 바꾸어 넣지 않는다.

[저장방법] 차광기밀용기, 실온 (1~30℃) 보관

[포장단위] 30정/병, 500정/병

[제품문의처] 080-601-0080

[제조회자] (주)제뉴원사이언스 세종특별자치시 전의면 산단길 245

[제조자] (주)제뉴파마 충청북도 제천시 바이오파블2로 93

※ 본 의약품은 엄격한 품질관리를 펼친 제품이며, 만약 구입 시 사용기한이 경과되었거나 변질, 변태 또는 소손된 제품이 발견될 경우에는 구입처를 통하여 교환하여 드립니다.

※ 의약품을 사용하기 전에 사용자께서는 설명서를 주의 깊게 읽으시고, 설명서를 의약품과 함께 보관하십시오.

※ 이 설명서 최종 개정연월일 (2021.11.25) 이후 변경된 내용은 의약품통합정보시스템 (<https://nedrug.mfds.go.kr>)을 통해 확인하실 수 있습니다.

※ 부작용 보고 및 피해구제 신청: 한국 의약품안전관리원 (1644-6223 또는 14-3330)