## 에스코텐 정

에스오메프라졸마그네슘삼수화물

# 에스코텐 정

에스오메프라졸마그네슘삼수화물

전문의약품

### [성분·함량] 이 약 1정 중

성분・임명) 이 약 1성 명 • 유효성분: 에스오메프라졸마그네슘삼수화물 (별규) - 기타 참계대: D-만네통, 라우릴황산다트롱, 메글무인, 라마일푸마르 산나트롱, 시트관산트리에팅, 아크릴이고흰색(93/01/5/509), 오파드라이 Ⅲ 노란색(85F420005), 오파드라이 Ⅲ 클리어(85F19250), 오파드라이클 리어(02B29055), 크로스포비돈, 히프로멜로오스

[성상] 연한 노란색의 원형 필름코팅정

[효능 • 효과] 급성위염 및 만성위염의 위점막 병변 개선

[용법・용량] 이 약은 물 등의 액체와 함께 삼켜야 하며 씹거나 부수이서는 안된다. 성인: 1회 1정, 1일 1회 경구 투여한다. 12세 미만의 소아: 이 약을 12세 미만의 소아에 투여한 경험은 없다. 신기능장에: 용량을 조절할 필요는 없다. 중증의 신부전환자에 투여한 예 가 많지 않기 때문에 신중히 투여해야 한다. 간기능장에: 경증 증등도의 간장애 환자에서 용량을 조절할 필요는 없 다. 중증 간장애환자는 신중히 투여해야 한다. 고령자: 용당을 조절할 필요가 없다.

- [사용상의 주의사항]
  1. 다음 환자에는 투여하지 말 것.
  1) 이 약. 이 약의 구성성분 또는 벤즈이미다졸류에 과민반응 및 그 병력이 있는 환자
  2) 아타자나비르 및 넬피나비르를 투여 중인 환재(상호작용항 참조)

이상반응 ) 급성 위력 및 만성 위력 환자 332명을 대상으로 이 약과 활성대조 약간 안전성 및 유효성을 비교한 치료적 확증 임상시험 결과, 이 약을 투약한 환자에서 3,03%(5/165명)의 이상반응이 보고되었으며, 보고된 이상반응은 아래와 같다. 발생한 이상반응은 모두 이 약과 인과관계는 없는 것으로 확인되었다. 표1, 이 약의 3상 임상시험에서 보고된 이상반응

#1, VI 77 00 BOVIEWA ##E VIOLO			
이상반응	이 약 10mg (N=165명)		
	환자 수 (%)		
전신 장애 및 투여 부위 병태			
발열	1 (0.61)		
임상 검사			
아스파르트산 아미노 전이 효소 증가	1 (0.61)		
알라닌 아미노 전이 효소 증가	1 (0.61)		
각종 정신 장애			
불면	1 (0.61)		
양성, 악성 및 상세 불명의 신생물(낭종 및 용종 포함)			
B-세포 림프종	1 (0.61)		
피부 및 피하 조직 장애			
두드러기	1 (0.61)		
3) 이내에 며시되 저나느 에人이메프라존 자요저 20mg 40mg에 대			

- | 〒 (□ 16) |
  | 2) 이래에 명시된 정보는 에스오메프라줄 장용정 20mg, 40mg에 대한 임상시험 및 시판 후 조사에서 수집된 것을 근거로 한 것이다.
   다음의 이상반응이 임상시험과 시판 후 조사에서 확인 또는 의심되었다. 용량 상관성은 없었다. 이상반응을 빈도에 따라 분류하였다.자주 1/100, (1/100 : 때맥로 ) 1/10,000, (1/100 : 드물게 박물구감소증, 저혈소판증, 매우 드물게 무 개립구증, 법혈구감소증
  ─ 면역계 : 드물게 발열, 혈관부종, 아나필락시스 반응/쇼크 등과 같은 과민반응
   대사(영양 : 때때로 말초 부종, 드물게 저나트륨혈증, 매우 드물게 저마그네슘혈증 (중증의 저마그네슘혈증은 저칼슘혈증을 유발할 수 도 있다. 저마그네슘혈증은 또한 저칼륨혈증을 유발할 수 되었다.)
  정신계 : 때때로 불면, 드물게 초조, 정신 혼란, 우울, 매우 드물게 공격성, 환각
   신경계 : 자주 두통, 때때로 어지럼(dizziness), 지각이상, 졸음, 드물게 미각장에
   시각 : 드물게 흐린시력

- 시각 : 드물게 흐린시력

- 시각: 드날게 흐런시력 청각 및 미로계: 때때로 어지렴(verligo) 호흡기계: 드물게 기관지경련 위장관계: 췌장면, 자주 복통, 변비, 설사, 복부팽만감, 구역구토, 때때로 구강건조증, 드물게 구내염, 위장관 칸디다증, 매우 드물게 현미경적 결장염
- 언니경식 결정점 간담도계 : 때때로 간효소 증가, 드물게 황달을 동반하거나 동반하 지 않는 간염, 매우 드물게 간부전, 기존 간질환이 있는 환자에서

- 소화기계: 대장과민증, 변비약화, 소화불량, 연하곤란, 위장관형성 장애, 상복부통증, 트림, 식도장애, 잦은배변, 위장염, 위장관흥혈, 딸꾹질, 흑색변, 구강장애, 인두장애, 직장장애, 위장관 증상, 혈충가 스트린증가, 허장애, 허부종, 궤양성 구내염, 구토 청각: 귀앓이, 이명 혈액계: 반혈, 저색소반혈, 자궁경부림프절병증, 코피, 백혈구증가 중, 백혈구감소증, 혈소판감소증 근 간; 발리루빈혈증, 간기능 이상, ALT 증가, AST 증가 대새/영양: 당뇨, 고요산혈증, 재나트름혈증, ALP증가, 구갈, 비타 민 812결핍, 체종증가, 체중감소 근골객계: 관절염약화, 관절병주, 경면, 섬유근육통증후군, 탈장, 류 마티스성 다발성근육통, 관절통 정산신경계: 식육부진, 무감통, 식욕증가, 혼란, 우울약화, 과다근육 건정증, 조조, 감각지하, 발기부전, 불면증, 편두통, 만두명약화, 수 면정애, 열림, 어지림(dizziness, vertigo), 시아결소, 지각이상, 졸음 생시계: 월경통, 혈경장애, 질염 생시계: 월경통, 혈경장애, 질염

- 호흡기계 : 천식약화, 기침, 호흡곤란, 후두부종, 인두염, 비염, 부비 동염 피부(의 가려움, 후드라기, 발한증가 트파부/복소기관 : 어디름, 항문가려움, 발진, 홍반발진, 반구진성발진, 혈관부종, 피부염, 가려움, 두드러기, 발한증가 트뉴스각 : 중이염, 이상후각, 미각소실, 미각도착 비뇨기계 : 소변이상, 알부인뇨, 방광염, 배뇨곤란, 진균감염, 혈뇨, 배뇨화수, 칸디다증, 생식기칸디다증, 다뇨. 시각 : 결막염, 시각이상 시기칸디다증, 다뇨. 시각 : 결막염, 시각이상 등 생식기칸디다증, 다뇨. 시각 : 결막염, 시각이상 등 생식기한디다증, 다뇨. 시각 : 결막염, 시각이상 등 생식기한디다용, 식도염, 식도협착, 식도계양, 식도점역류, 위제양, 위염, 양성점 보도 결절, 바레트식도 (Barrelts esophagus), 정막변색, 탈참 3) 다음은 프로톤펌프억제제의 시판 후 조사를 통해 보고된 이상반응이다. 이 이상반응은 불특정 다수의 인구집단에서 자발적으로 보고된 것이기 때문에, 항상 발생률을 신뢰성 있게 예측하거나 약물 투여와의 인과관계를 확립할 수 있지는 않다. 지어가 데도에, ㅎㅎ ㅎㅎㅎㅎ 단되는 있 인과관계를 확립할 수 있지는 않다. - 면역계: 전신홍반루푸스 - 피부 및 피하조직계: 피부홍반루푸스

 피무 빛 미하소식세: 씨무동산누구스
 위장관계: 위치선 용종
 대사 및 영앙계: 저칼슘혈증, 저칼륨혈증
 4) 횡문근용해: 횡문근용해가 나타날 수 있으니 신중하게 관찰하고 근육통, 무역증, 크레이타닌카나제(크레이타인산활성효소) 상승, 혈중 및 소변 미오글로빈 상승을 포함하는 증상이 나타난 경우에는 투여를 중지하고 적절한 처치를 취해야한다.
 인바저 조이 중지하고 적절 3. 일반적 주의

일반석 수의
1) 이 약으로 인해 악성종양의 증상이 완화되거나 진단이 지연될 수 있으므로 악성 종양이 의심되는 경고 증상(의도하지 않은 현저한 체중
감소, 재발성 구토, 삼킴곤란, 토혈, 흑색변 등)이 있으면서 위궤양이 있거나 의심되는 경우 악성이 아님을 확인하고 투여해야 한다.
2) 이 약으로 장기간 치료할 경우(특히 1년 이상) 환자는 정기적으로 검사를 받아야 한다.

검사를 받아나 만나. 3) 이 악을 필요시 투여하는 환자에게는 증상의 변화가 있을 때 의사 와 상담하도록 주의시킨다. 이 악을 필요시 투여하도록 저방받은 경우 이 악의 혈중농도 변동으로 인한 다른 약물과의 상호작용을 고려해야

이 약의 혈충농도 변동으로 인한 다른 약물과의 상호작용을 고려해야 한다.
4) 헬리코박터필로리 박멸을 위한 항생제 병용요법으로 이 약과 같이 투여하는 항균제의 사용설명서를 참조해야 한다. 클래리로로마이신은 강력한 (자?344억제제)이므로 시사프리드와 같이 (자?344에 의해 대시되는 다른 약물을 복용하고 있는 환자에게 박멸요법을 실시할 경우에는 클래리로모아이신의 금기 및 상호작용을 고려해야 한다.
5) 프론탐젤덕제제로 안해 위대 산도가 감소하면 위장관에 보통 존재하는 세균의 수가 증가한다. 이 약으로 치료할 때 살모델라. 캠필로 박터, 클로스트리돔 디피실레와 같은 세균에 의한 위장관의 감영 위한 이 약간 증가함수 있다. 이것은 클로스트리드로 디피실레고성 설사 위험성 증가와 연관이 있으며 특히 입원환자에서 이러한 위항성이 증가되었다는 여러 관찰단구 결과가 보고되었다. 이러한 진단은 설사증세가 개선되지 않았을 때 고려되어야 한다. 클로스트리돔 디피실레고성 설사는 가게 모든 항균제 사용 중 보고되고 있다.
6) 일부 해외 역학연구에서 프론탐필프억제제(Poton Pump Inhibitor) 처로가 교관철 손목 및 착주 골절의 위험성 증가와 관련이 있을 가능성이 있다고 보고되었다. 골절의 위험성 구상용관을 상회하는 고용당을 투여한 환자와 1년 이상의 장기사용 환자에서 증가되었다. 오용당을 무여한 환자와 1년 이상의 장기사용 환자에서 증가되었다. 오용당을 무연한 환자의 경우 최신의 임상 지침에 따라 작절한 임상적 모니터링이 권고된다.

있는 환자의 경우 최신의 임상 지침에 따라 적절한 임상적 모니터링이 권고된다.
7) 3개월 이상 프로톤펌프억제제(Proton Pump Inhibitor) 치료를 받은 환자들에게서 저마그네숨협증이 드물게 보고되었으며, 1년 이상 치료를 받은 경우에 가장 많이 나타났다. 대부분의 환자들에게 저마그네숨협증이 도물게 보고되었으며, 1년 이상 치료를 받은 경우에 가장 많이 나타났다. 대부분의 환자들에게 저마그네숨협증의 치료로서 마그네습보증 및 프로톤펌프억제제(Proton Pump Inhibitor) 투여 중단이 필요하다. 장기간 치료가 필요하거나 디곡신 또는 저마그네숨혈증을 유발하는 약물(예, 이뇨제)을 병용투여하는 환자들은 치료 시작을 포함한 주기적 마그네슘 수치 모니터링이 필요하다. 중대한 이상반응은 강식 부정맥, 발작을 포함한다.
중) 실험실적 검사와의 간섭 : 이 약의 투여로 인한 위내 산도의 감소는 협청 크로모그라낸 A (serum chromogranin A, CgA)의 농도를 증가시킨다. 따라서 이 약을 투여 중인 사람은 신경내분비중앙 진단검사에서 위상성 결과를 아기할 수 있다. CGA 검사 전 최소 1실 전에는 이 약의 투여를 일시적으로 중단해야 하며, 검사치가 참고 상한치를 초과한 경우 제로미터링, 실험실간 참고 범위가 다르므로 농도의 측정은 동일한 실험실에서 실시해야 한다.
9) 메토트렉제이트 : 프로톤펌으억제제와 메토트렉제이트(주로 고용당을 사용하는 경우, 메토트렉제이트의 사용상의 주의사항 참조)를 병용하는 경우 메토트렉제이트 의목성이 나타낼 수 있다는 문란보고 가 있었다. 고용량의 메토트렉제이트를 복용하는 경우, 프로톤펌으억 제제의 일시적인 투여 중단을 고려할 수 있다(상호작용항 참조).
10) 치료시 검과를 충분히 관찰하고 증상에 따라 이 약을 최소용량 및 적절한 치료기간으로 투여하여야 한다.

부흥반루푸스(Cutaneous lupus erythematosus, CLE)와 전신홍반루 푸스(Systemic lupus erythematosus, SLE)가 보고되었다. 이러한 사 레들은 새로 발생하거나 기존의 자가면역질환의 악화로 발생하였다. 교로톤펌프억제제로 유발되는 홍반루푸스 사례는 대부분 피부홍반루 교육합

데플는 서도 말장이거나 기온의 사기건 나물보의 되었는 글랑이었다. 프로톤펌프억제제를 복용한 환자에서 보고된 피부홍반루푸스의 가장 흔한 형태는 이급성피부홍반루푸스이며, 영아부터 노인에 이르기까지 지속적인 약물 치료 후 수주에서 수년 이내에 발생하였다. 일반적으로 조직학적 결과는 장기침습이 없는 상태로 관찰되었다. 프로톤펌프억제제를 복용한 환자에서 전신홍반루푸스는 피부홍반루푸스보다 덜 흔히게 보고되었다. 프로톤펌프억제제 관련 전신홍반루푸스보다 덜 가려운 증세를 보인 다. 전신홍반루푸스는 주로 젊은층의 성인부터 노인에 이르기까지 초 기 약물 치료 후 수일에서 수년 이내에 발생한다. 대다수의 환자는 발전이 나타났으나. 관절통과 혈구감소증도 보고되었다. 의학적으로 지시된 것 보다 더 오랫동안 프로톤펌프억제제를 투여하지 않는다. 만약 이 약을 복용한 환자에서 피부홍반루푸스 또는 전신홍반루푸스와 일치하는 증상이나 징후가 나타나는 경우, 약물 복용을 중단하고 적절한 전문의에게 환자 평가를 의뢰한다. 대부보의 환자들은 4 ~ 12주 내로 프로톤펌프역제제 중단만을 통하여 개선되었다. 혈 철학적 검사(예.) 항책항체(Antinuclear antibody, ANA))에서 양성으로 나타날 수 있으며, 높은 혈청학적 검사결과는 임상 증상보다 해결되는데 시간이 더 소요될 수 있다. 12) 위저선 용종(Fundic gland polyps): 프로톤펌프억제제 사용은 위 저선 용종의 위험 증가와 관련이 있으며 특히 1년 이상 장기간 사용시 위험이 증가한다. 프로톤펌프억제제를 사용하는 환자 중 위저선 용종이 발생한 대부본의 환자들은 무증상이었으며 내시경 검사를 통해 우면히 발견하였다. 프로톤펌프억제제를 사용하는 환자 중 위저선 용종이 발생한 대부본의 환자들은 무증상이었으며 내시경 검사를 통해 우면히 발견하였다. 프로톤펌프억제제를 차용하는 환자 중 위저선 용종이 발생한 대부본의 환자들은 무증상이었으며 내시경 검사를 통해 우면히 발견하였다. 프로톤펌프억제제를 사용하는 환자 중 위적선 용종이 발생한 다부분의 환자들은 무증상이었으며 내시경 검사를 통해 우면히 발견하였다. 프로톤펌프억제제를 차려하는 공상에 맞게 되었다. 중층 피부 이상 반응: 프로톤펌프억제제 사용 시 스타븐스존슨증후(교(SLS), 독성 표피 괴사 용해(TEN), 호선구 증가 및 전신 증상 동반약된 반응(DRESS 증후과 및 급성 전신 피진성 농포종(AGEP)을 포함한 중 증 피부 이상 반응(SCAR)이 보고되었다. 중층 피부 이상 반응 환경 환경 보인 및 투여를 중단하고 추가적인 평차를 고려해야 한다.

4. 상호작용 1) 이 약 <sup>5</sup> 상호작용
1) 이 약 투여 중 위내 산도 감소로 인해 위 산도에 의해 흡수 기전이 영향을 받는 약물의 흡수가 증가 또는 감소될 수 있다. 다른 산 분비 억제제나 제산제와 마찬가지로 이 약 투여 중에는 케토코나졸과 이트 라코나졸 및 엘로타디의 흡수가 감소될 수 있고 디곡신의 흡수가 증가 향수 있다. 건강한 지원자들에서 오메르라졸(하루에 20 mg)과 디곡신의 동시투어는 디곡신의 생체이용률을 10 %정도 증가시켰다(10명의 지원자중 2명은 30 %까지 증가). 이 약은 오메프라졸의 이성질체이다. 따라서 이 약을 디곡신과 병용투여시 환자의 상태는 모니터링 되어와 하라

다. 따라서 이 약을 나곡신과 영공두에서 완사의 양태는 모니더형 되어야 한다.
2) 이 약은 CYP2CI9과 CYP344에 의해 대사된다. 그리고 이 약은 이 약의 주 대사효소인 CYP2CI9을 저해한다. 디아제팜. 시탈로프람, 이 미교라민. 클로미프라민. 페니토인. 와르파린 등과 같이 CYP2CI9에 의해 대사되는 약물과 병용시 이들 약물의 혈장 농도가 증가될 수 있으로 이들 약물의 감량이 필요할 수 있다. CYP2CI9 기질인 디아제 팜과 이 약 30 mg의 병용투여로 디아제팜의 청소율이 45 % 감소되었다. 건질환자에게 페니토인과 이 약 40 mg의 병용투여로 페니토인의 혈장농도 최저치가 13 % 증가되었다. 이 약을 투여하기 시작하거나 중단할 때 페니토인의 혈장 농도를 모니터링하도록 한다. 오메프라졸 (1일 1회 40 mg 투예은 보리코나폴(CYP2CI9 기질)의 CM2X와 AUCT를 각각 15 % 및 41 % 증가시켰다. 임상치협에서 와르파린을 투여하고 있는 환자에게 이 약 40 mg을 병용 투여하였을 때 응고 시간은 정상 범위에 포함되었다. 그러나 시판 후 조사에서 두 약물을 병용투여하는 동안 임상적으로 유익한 IN자고 프로트롬빈 시간의 상승이 몇 건 보고되었으며 이는 비정상적출혈과 심지어 사망까지 조래할 수 있다. 그러므로 와르파린 또는 다른 쿠마 린 유도체와 이 약과의 병용투여를 시작하기나 중단할 때 모니터링이 필요하다.

필요하다.

필요하다.
3) 이 약은 CYP2C19과 CYP3A4에 의해 대사된다. 이 약과 CYP3A4 저해제인 클래리트로마이신(500 mg 1일 2회 투여)을 동시에 투여하면 이 약의 AUC가 2배로 증가된다. 이 약과 CYP2C19, CYP3A4 저해제와의 병용투여는 이 약의 노출을 두 배 이상 증가시킬 수 있다. CYP2C19, CYP3A4 억재제인 노출리코나출은 오메프라졸의 AUC7를 280 %까지 증가시켰다. 이 때문에 이 약의 용량을 조절할 필요는 없다. 그러나 중증의 건가능 장애환자와 장기간의 치료가 필요한 환자에 내는 오랜드자의 그러넘어야 하다.

다. 그러나 중증의 간기능 장애환자와 장기간의 치료가 필요한 환자에 서는 용량조절을 고려하여야 한다.
4) CYP2CISH CVP3A4 혹은 두가지 모두를(예, 리팜피신과 세인트존 수위트) 유도한다고 알려진 약물들은 예소오메프라졸 대사를 증가시 집으로써 예산오메프라졸 열청 동도를 감소시킬 수도 있다. 이 약과 리팜피신 또는 세인트존스워트의 병용투여를 피한다.
5) 이 약 뿐만 아니라, 오메프라졸도 CYP2CIS의 역제제로써 작용한 다. 교차연구에서 건강한 지원자에게 40 째의 오메프라졸을 투여한 경우 실로스타졸의 CMRX사에 40 째의 오메프라졸을 투여한 경우 실로스타졸의 CMRX사에 40 때의 오메프라졸을 투여한 경우 실로스타졸의 CMRX사에 40 CMRX와 AUC는 각각 29 %와 69 % 증가하였고 실

로스타즐의 활성 대사체 중 하나의 Cmax와 AUC는 각각 29 %와 69 % 증가하였다. 6) 건강한 지원자에게 오메프라졸(40 mg 1일 1회 투여)과 아타자나비르 300 mg/리토나비르 100 mg을 병용투여했을때 아타자나비르의 노출이 권소했다(AUC, Cmax, Cmin이 약 75 % 감소), 아타자내비르 400 mg 1일 4회 투여는 오메프라졸의 아타자나비르 노출에 대한 영향을 상쇄시킬 수 없다. 이 약을 포함한 프로톤펌프억제제들은 아타자내비르 병육투여할 수 없다. 기 오메프라졸은 몇 개의 항 바이러스제제와 상호작용이 있는 것으로 보고되었다. 이 보고된 성호작용 외 임상적 중요성과 기전은 밝혀지지 않았다.

[용사다. 오메프라졸 투여시의 위내 산도 감소는 항 바이러스제제의 흡수를 변 화시킬 수 있다. 가능한 상호작용의 또 다른 기전은 CYP2C19이며, 아타자나비르 및

화시킬 수 있다.
기능한 상호작용의 또 다른 기전은 CYP2C19이며, 아타자나비르 및 낼피나비르와 같은 항바이러스 제제에서는 오메프리졸과 병용 투여시 활청수치 감소가 보고되었으며 병용투여는 권정되지 않는다. 그 외 차 케나비르와 같은 항바이러스 제제에서는 혈청수치 증가가 보고되었다. 모에프리졸과 병용 투여시 합청수치가 변하지 않는 항바이러스 제 또한 존재한다. 오메프리졸과 병용 투여시 혈청수치가 변하지 않는 항바이러스 제 또한 존재한다. 오메프리졸과 병으투여 에스오메프리졸은 유사한 악력하'용 동학적 특성을 갖고 있으므로 아타자나비르 및 낼피나비르와 같은 항바이러스제제 약물과 병용투여해서는 안된다.
8) 건강한 지원자에게 시사프리드와 이 약 40 mg을 병용투여했을 때 시사프리드의 AUC가 32 % 증가되고 배설 반감기가 31 % 연장되었으나, 최고 혈장 농도의 유의한 증가는 없었다. 이러한 상호작용으로 심장 전기생리에 대한 시사프리드의 역항이 변경되지 않았다. 즉, 시사프리드 반독 투여에 의한 OTC 간격의 근소한 연장 되제 이 약과 시사프리드 병용투여에 의해 더 이상 OTC 간격이 연장되지는 않았다.
9) 이 약은 아목시실된 또는 케니딘의 약물동력하에 임상적으로 유의한 영향을 미치지 않았다.
10) 이 약과 나프록센 또는 코메콕시브의 병용 투여를 단기간 평가한 시험에 의하면 임상적으로 연관있는 약동학적 상호작용이 나타나지 않았다.

11) 건강한 지원자로부터의 연구결과로부터 클로피도그렐(초기용량

11) 건강한 지원자로부터의 연구결과로부터 클로피도그렐(초기용량 300 mg/ 유지용량)일 75 mg)과 에스오메프라졸(경구투여 1일 40 mg)은 약동화(악력화적인 상호착용이 있는 것으로 보여졌으며, 이것은 평균 14 % 정도 혈소판 응집을 감소시키는 것으로 보여졌으며, 이것은 평균 14 % 정도 협소판 응집을 감소시키는 것으로 보여졌으며, 한국 나타났다. 이 결과에 근거하여 에스오메프라졸과 클로피도그렐은 병용투여하지 않도록 한다.
12) 이상반응 사례 보고, 집단약동학 연구(population pharmacokinetic studies) 및 후항적 연구 등에서 메토트렉세이트(주로 고용광용) 사용 하는 경우, 메토트렉세이트의 사용상의 주의사항 참조)와 프로톤펌프 억제제를 병용하는 경우 메토트렉세이트 그리고/또는 그 대사체인 히드록시메토트렉세이트의 혈청 농도가 성승 및 유지되어 메토트렉세이트의 독생 우도가 성승 및 유지되어 메토트렉세이트의 독생이 나타날 수 있다고 보고되었다. 그러나 고용왕의 메토트렉세이트와 프로톤펌프억제제에 대한 정식 약물상호작용연구는 수행되지 않았다(일반적 주의항 참조).
13) 이 약과 타크로리무스를 병용하면 타크로리무스의 혈청치가 증가할 수 있다.

학 수 있다

알 수 있다.
14) 헬리코박터필로리 박멸을 위한 항생제병용요법 : 클래리트로마이 신 및/또는 에리트로마이산을 피모지드와 병용 투여시 심부정맥(OT연 장. 삼실성 빈맥. 심실세동. Torsades de pointes 포함)이 나타나고 이 는 클래리트로마이신 및 에리트로마이산에 의해 이들 안물의 간대사 가 방해를 받기 때문인 것으로 외국의 시판후 조사결과 보고되었으며 치명적인 사례도 보고되었다

치명적인 사례도 보고되었다. 15) 이 약과 릴피비린의 병용 시 릴피비린의 혈장농도가 감소할 수 있으므로(위장 pH 증가) 병용 투여해서는 안된다. 이는 릴피비린의 치료 효과를 저하시킬 수 있다. 인부에 대한 투여 이 약의 임산 중 노출에 대한 데이터는 제한되어 있다. 동물실험 결과 배/대가 발달과 관련하여 직·간점의 유해작용은 나타나지 않았다. 라세미체 혼합물의 동물실험 결과 임신, 분만 또는 분만후 발달에 대한 직·간접의 유해작용도 나타나지 않았다. 그러나 이 약을 임부에 처방 시 주의해야 한다. 수오부에 대한 투여

지 구의에 한다. 수유부에 대한 투여 이 약이 사람의 모유 중으로 이행하는지 여부는 알려져 있지 않다. 수 유부를 대상으로 한 시험은 실시되지 않았으므로, 이 약을 수유 중 투 여해서는 아되다

여해서는 안된다.
7. 과량 투여시의 처치
계획된 과량투여(240 mg/day용량의 제한된 경험)와 관련해서 나타나는 증상들은 일시점이다. 에스오메프라졸 80 mg을 1회 투여한 경우별다른 문제가 없었다. 특이적인 해독제는 알려져 있지 않다. 이 약은 단백결함을이 아주 높기 때문에 투석되지 않는다. 따라서 과량투여시 대중요법 및 일반 유지 요법을 사용하여야 한다.
8. 보관 및 취급상의 주의사항
1) 어린이의 손이 닿지 않는 곳에 보관한다.
2) 다른 용기에 바꾸어 넣는 것은 사고원인이 되거나 품질유지면에서 바람직하지 않으므로 이를 주의한다.
9. 전문가용 정보

### 9. 전문가용 정보

언론가용 정보 (이 임상시험정보 급성위염 또는 만성위염을 경험하고 있는 환자에서 이 약의 유효성 및 안전성을 평가하기 위한 무작위배정, 이중눈가림, 활성대조, 이중위약, 다기관, 비열등성 3상 임상시험을 수행하였다. 시험약에스오메프라졸 10mg) 또는 대조약대포타단 20mg)을 2주간 투여하며, 각 균 틱 투여 전/후 내시경 검사를 통해 투여 전 대비 2주 시점의 위점막 미란의 유 효율을 평가하여 대조약 대비 비열등 등록 위(조)

표. 위염 환자에서 2주 위점막 미란의 유효율(%)

	시험약	대조약
	(N=147)	(N=151)
미란의 유효율%(N)	61,90%(91)	59,60%(90)
차이(시험약-대조약)에 대한 95% 신뢰구간	2,30[-8,78, 13,39]	
P-value	0,6841	

비열등성 마진: 신뢰구간 하한의 -14% 이상

[저장방법] 기밀용기, 실온(1~30°C) 보관

[포장단위] 30정/병, 300정/병

[사용기한] 외부포장 참조

※ 본 의약품은 KGMP(의약품제조 및 품질관리기준)적격업체에서 생산하여 엄격한 품질 관리를 필한 제품입니다. 만약 구입시 유효기한 또는 사용기한이 경과 되었거나 변질, 번 패 또는 오순된 제품은 구입한 약국 등 판매업소에 한하여 구입처를 통하여 교환하여 드 립니다. ※ 약은 소이의 손이 되지 않는 곳에 보관합니다 ※ 작성일자 이후 변경된 내용 은 홈페이지(Mwww.daeworpham.com) 나 전화(080~497~8272) 에서 확인하실 수 있습 니다. ※ 의약품 용어설명 및 기타 자세한 의약품정보는 의약통통합정보시스템(https:// nedung.miks.go.kr) 의약품정보들 참조하세요. ※ 부적용 피해구제 신청: 한국의약품안 전관리원 (1644~6223) • 작성일자: 2024, 01, 10,

## Daewon 대원제약(주)

본사 : 서울특별시 성동구 천호대로 386 공장 : 경기도 화성시 향남읍 제약공단 1길 24