# 캡슐 10mg/20mg

성분·함량: 이 약 1캡슐 중 10 mg: 주성분: 플루옥세틴염산염(USP) 11,2 mg(플루옥세틴 염기로서 10 mg) 착색제 : 황색 5호, 황색 203호, 청색 1호 (식약처인정 타르색소)

이 약은 동물유래성분으로서 건강한 소의 우유에서 채취한 유당수회물을 사용합니다.

o o 10 mg : 흰색 또는 회백색의 가루가 든 상하부 녹색의 경질캡슐 20 mg : 흰색-회백색의 가루가 든 상부 녹색, 하부 연한 노란색의 경질캡슐

### │ 효능 · 효과

### 1. 우울증

- 1. 우울증 1) 이 약의 효과는 DSM-III 범주의 우울증과 매우 유사한 것으로 진단 받은 우울증 외래 환자의 치료시 5-6주 이내에 나타났습니다. 우울증은 보통 일상기능을 방해하는 정도로 현재한 지속적인 우울상태 또는 불쾌건(최소한 2주간 거의 매일)을 말하며 최소한 다음 8가지 중상 중 4가지 이상을 포함해야 합니다. : 식욕의 변화, 주인의 변화, 정신 운동의 격정 또는 지돈 일상생활해 흥미의 걸여 또는 성적 육구의 감소, 피로감의 증가, 최의식 또는 쓸모없다는 느낌, 사고의 문화 또는 집중력의 저하, 자살시도 또는 자살에 대한 생각 '이 임의상 우주 참단에 대한 생각
- 2) 입원한 우울증 환자에 대한 이 약의 항우울 작용은 지금까지 적절히 연구되지 않았으며 5-6주 이상 장기 투여에 대한 유효성은 대조시험을 통해 체계적으로 평가되지 않았으 므로, 장기 투여할 경우에는 개개환자에 대한 유용성을 정기적으로 재평가합니다.
- 므로, 장기 투여할 경우에는 개개환자에 대한 유용성을 정기적으로 재평가합니다.

  2. 신경성 식욕과환진증: 이 약은 위약 투여군과 비교했을 때 탐식과 시하행동에서 유의성 있는 감소를 나타냈습니다. 이 약의 16주 이상 장기 투여에 대한 유효성은 대조시험을 통해 체계적으로 평가되지 않았으므로 장기투여할 경우에는 개개 환자에 대한 유용성을 정기적으로 재평가합니다.

  3. 강박반응성 질환: 이 약은 이중맹검, 위약대조 임상시험에서 강박반응성 질환의 증상을 유의성 있게 감소시켰습니다. 강박관념 또는 강박행위를 갑자기 경험하게 되고, 개인의 사회생활 또는 직장생활이 상당히 고통소렵게 되며 시간을 소비하게 되거나 상당히 방해받게 됩니다. 이 약의 13주 이상 장기 투여에 대한 유효성은 대조시험을 통해 체계적으로 평가되지 않았으므로 정기 투여할 경우에는 개개 환자에 대한 유용성을 정기적으로 평가되지 않았으므로 정기 투여할 경우에는 개개 환자에 대한 유용성을 정기적으로 평가되지 않았으므로 정기 투여할 경우에는 개개 환자에 대한 유용성을 정기적으로 재평가합니다 으로 재평가합니다.
- 으로 재평가합니다. 월경전 불쾌정애: 월경 전 불쾌감 증상은 우울, 불안, 정서적 불안정과 같은 증상이 뚜 렷하고, 증상들이 주기적(월경주기에서 황제기의 미지막주)으로 나타나고 월경이 시작 되면 며칠이내에 없어집니다. 이러한 증상들은 사회적 역할 및 직업수행 능력에 지장 을 주며 육체적 증상인 유병통증, 투통, 관철통 또는 근육통, 복부평만감, 체중증가 등 을 수반합니다. 일반적인 월경 전 긴장 및 항우율체 치료로 구기적인 정신적 장애 는 월경 전 불쾌감 증상에서 제외합니다. 이 약을 6개월 이상 장기간 사용하였을 때의 유효성에 대해서는 이직 체계적으로 평가되지 않았습니다. 따라서 이 약을 장기간 사 당한되지 않는 이내는 강간이 환경에 대통어 장기가 되었어 오염에 대되어 정기 용하고자 하는 의사는 각각의 환자에 대하여 장기간 사용시의 유효성에 대하여 정기 적으로 재평가하여야 합니다.

### 성인

## 우울증

- 초회량으로 염산플루옥세틴으로서 1일 1회 20mg을 오전에 경구투여합니다 1) 조기지료 : 조회당으로 범산불부복세단으로서 (일 1회 20mg을 오산에 경구부여랍니다. 대조임상시험에서 1일 20~80mg의 용량이 투여되었습니다. 만일 개선이 관찰되지 않을 경우에는 수주일 후에 용량의 증가를 고려할 수 있습니다. 1일 20mg을 초과하는 용량은 1일 2회 (아침, 정오)투여해야 하며 1일 80mg의 최대 용량을 초괴해서는 안됩니다. 충분 한 항우울 효과의 발현은 치료 4주 후 또는 그 이상까지 지연될 수 있습니다. 2) 유지/지속/연장치료 : 환자가 이 약에 얼마의 기간동안 치료를 받아야 하는지에 대한 확실한 자료는 없지만 정신약물학자들 사이에서는 우울증의 급성징후들은 수개월 또 는 그 이상의 약물치료를 필요로 한다는 것이 인정됩니다. 중상의 경감에 필요한 항우 운양이 약이 안적을 으켰 때는 지소하는데 필요한 하나 동안하는 약권지기 앉아슨
- 울약의 양이 안정을 유지 또는 지속하는데 필요한 양과 동일한지는 알려지지 않았습 니다

- 이 약으로서 1일 60mg을 투여합니다. 1일 투여량은 80mg을 초과하지 않습니다. 치료시 작 전에 전해질 농도를 측정합니다. 3. 강박반응성 질환
- . 6 9~1-2 8 = 20~60mg을 투여합니다. 1일 투여량은 80mg을 초과하지 않습니다. 4. 월경전 불쾌장애 \_\_\_\_\_\_
- 이 약으로서 1일 20mg을 투여합니다.
- 이 국는도자 I 글 전메팅을 구어입니다. 6개월간 치료한 후 지속적인 치료가 필요한지 재평가합니다. 산장 및/또는 간손상 환자, 여러 악물을 투여받고 있는 환자, 고령자 및 병발질환이
- 있는 환자: 저용량을 투여하거나 투여횟수를 줄입니다. 연령, 증상에 따라 적절히 증감

# 정신질환 치료를 하기 위한 MAO저해제 전환 관련

중선(일본 시도를 아기 위한 MAU자에에 신된 산단 정신질환 치료를 위한 MAO저해제 투약을 중단하고 동 제제 치료를 시작할 경우 적어도 14일 이상 간격을 두어야 합니다. 반대로, 정신질환 치료를 위해 MAO저해제 투여를 시작 하려면 동 제제 투약 중단 후 적어도 5주가 경과해야 합니다. 리네폴리드 또는 메일레블루와 같은 다른 MAO저해제

리네즐리드 또는 메칠렌블루와 같은 다른 MAO지해제 리네즐리드 또는 정맥주사용 메칠렌블루 제제를 투여받는 환자는 세로토닌 증후군 위험 성 증가 때문에 동 제제 투여를 시작해서는 안됩니다. 입원을 포함한, 다른 중재적시술들, 더 긴급한 정신질환적 상태 치료를 필요로 하는 환자의 경우는 투여를 고려해야 합니다. 이미 동 제제를 투여받는 환자에게 리네즐리드 또는 정맥주사용 메칠렌블루 제제를 긴급 히 투여함 필요가 있을 수 있으며, 리네즐리드나 정맥주사용 메칠렌블루 제제에 대한 대 체약물이 없고 특정환자에서 리네즐리드 또는 정맥주사용 메칠렌블루 제제 치료의 유익 성이 세로토닌 증후군 위험성을 상회한다고 판단되는 경우 동 제제를 즉시 중단하고 리 네즐리드 또는 정맥주사용 메칠렌블루 제제를 투여할 수 있습니다. 환자는 리네졸리드 또는 정맥주사용 메칠렌블루 제제를 투여할 수 있습니다. 환자는 리네졸리드 또는 전맥주사용 메칠렌블루 제제를 투여할 가 5주 또는 마지막 투여 후 24시간 중 먼저 오는 시점에서 세로토닌 증후군 증상을 모니터링해야 합니다. 리네졸리드 또는 정맥주사 용 메칠렌블루 제제 마지막 투여로부터 24시간 후 동 제제 치료를 다시 시작할 수 있습 용 메칠렌블루 제제 마지막 투여로부터 24시간 후 동 제제 치료를 다시 시작할 수 있습 니다. 비정맥투여(경구정제 또는 국소주사)로 메칠렌블루 제제 투여 또는 동 제제를 Img/kg 이하 정맥주사한 경우에 대한 위험성은 명확하지 않습니다. 그럼에도 불구하고 임상의는 이러한 사용에 대한 세로토닌 증후군의 응급증상 가능성을 인지해야 합니다.

# 사용상의 주의사항 1. 경고

# -· 자살성향 및 항우울제

- 자살성향 및 항우불체 주요 우울증이나 다른 정신과적 질환을 가진 소야, 청소년 및 젊은 성인(18~24세)에 대한 단기간의 연구에서 항우울제가 위약에 비해 자살 충동과 행동(자살 성향)의 위험도를 증 가시킨다는 보고가 있습니다. 소야, 청소년 또는 젊은 성인에게 이 약이나 다른 향우울제 투여를 고려중인 의사는 임상적인 필요성이 위험성보다 높은지 항상 신중하게 고려해야 만 합니다. 단기간의 연구에서 25세 이상의 성인에서는 위약과 비교하였을 때 항우울제가 자살 성향의 위험도를 증가시키지 않았고, 65세 이상의 성인에서는 위약에 비해 항우울제 에서 이러한 위험이 감소하였습니다. 우울증 및 다른 정신과적 질환 자체가 자살 위험 증 19의 과점이 있습니다. 항주에면 함으로 18차항 모든 여점이 한다는 저작히 미 1대의 기와 관련이 있습니다. 항우을제로 치료를 시작한 모든 연령의 환자는 작절히 모니터의 되어야 하며 질환의 악화, 자살 성향 또는 작개심, 공격성, 분노 등 다른 비정상적인 행동 의 변화가 있는지 주의 깊게 관찰되어야 합니다. 환자의 가족이나 보호자 또한 환자를 주 의 깊게 관찰하고 필요한 경우 의사와 연락하도록 지도합니다. 이 약은 소아 및 청소년에 서의 사용은 승인되지 않았습니다.

- 2. 다음 환자에는 투여하지 않습니다. 1) 이 약 또는 이 약의 참가물에 대한 과민증의 병력이 있는 환자 2) 중증의 신장애 환자(사구체 여과율 (10 mL/분)
- 다 30의 도에 보기되는 기다 이 마다 보기 3) MAO 저해제를 투여 중인 환자 : 정신질환 치료를 위해 이 약과 MAO 저해제를 병용투여하거나 이 약 투여 중단 후 5주 이내에 MADA 하체제를 투여하는 것은 세로토난 증후군 위험성을 증가시키기 때문에 금 이내에 MADA하체제를 투여하는 것은 세로토난 증후군 위험성을 증가시키기 때문에 금 기입니다. 정신질환 치료를 위해 MADA하체 투여 중단 후 14일 이내에 이 약을 투여하 는 것 또한 금기입니다. (용법 용량 항 및 5. 일반적주의 항 참조) 리네졸리드 또는 정맥주사용 메칠렌블루 제제와 같은 MADA하체제를 투여받는 환자에게 이 약 투여를 시작하는 것 또한 세로토난 증후군 위험성 증가 때문에 금기입니다.(용법.
- 용량 항 및 5 일반적주의 항 참조)
- 4) 이 약은 유당을 함유하고 있으므로, 갈락토오스 불내성(galactose intolerance), Lapp 유당분해호소 결핍증(Lapp lactase deficiency) 또는 포도당-갈락토오스 흡수장에(qlu cose-galactose malabsorption) 등의 유전적인 문제가 있는 환자에게는 투여하면 안

# 3 다음 화자에는 신중히 투여합니다

- 다음 근처에는 건강이 무어되어다. 발착: 항우울제는 발작의 잠재적 위험을 가지고 있습니다. 그러므로 다른 항우울제와 마찬가지로 이 약은 발작의 병력을 가진 환자들에게 주의하여 사용되어야 하고 발작이 나타나거나 발작의 횟수가 증가할 경우에는 치료를 중단해야 합니다. 이 약은 불안정한 발작이상/간질환자에게는 사용을 피해야 하며 조절된 간질환자에 대해서는 신중하게 모니터링 해야 한니다
- 모니터링 해야 합니다.
  2) 지살의 소민이 있는 환자: 우울증은 자살충동, 자해 및 자살(자살과 연관된 사례)의 위 형성 증가와 관련이 있습니다. 이러한 위험성은 우울증이 현저하게 감소될 때까지 나타납니다. 치료 초기 몇 주 혹은 그 이상 기간 동안 증상 개선이 없을 수 있으므로, 환자들은 개선이 나타날 때까지 세심하게 관찰되어야 합니다. 일반적인 임상 경험으로 자병임성은 회복 초기단기에 증가할 수 있습니다. 이 약이 처방된 다른 정신과적 병태들도 자살과 연관된 사례의 위험도 증가와 관련 있을 수 있습니다. 이러한 병태들은 주요 우울증 장애에 동반될 수 있습니다. 주요 우울증 장애 화자들을 치료할 때와 같은 주요 무율증 당에 함자들을 기료로 자꾸 생각되었다. 감독이 수행되어야 합니다. 환자(그리고 보호자)에게 임상적 악화, 자살 행동 또는 충동

- 및 행동의 비정상적 변화에 대한 관찰의 필요성을 알리고, 이러한 증상이 나타난 경우
- 중의 기의 전철을 받도록 해야 합니다.
  3) 조중: 항우울제는 조증 또는 경조증의 이력이 있는 환자들에게 주의해서 사용되어야 합 니다. 다른 항우울제와 마찬가지로 조증 기간에 들어간 환자에게는 이 약의 투여를 중 니다. 나는 경구철에서 비전기자도 포증 기단에 클릭한 현지에게 된 및 기구 기구를 한 단해야 합니다. 4) 심혈관에 대한 영향: 시판 후 조사 결과 QT 간격 연장과 torsade de pointes를 포함하
- 는 심실부정맥이 보고되었습니다(이상반응, 상호작용, 과랑투여 시의 처치 항 최조). 플 루옥세틴은 선천성 QT 연장 증후군, QT 간격 연장의 가족력 또는 부정맥에 취약한 임 구독세단는 [전문이 전통] 공부, 네 단식 (교육기 (독목 교육 구부 구축에 배 개작 및 급성 심고 경색 또는 비대상심부전 (uncompensated heart failure))이 있는 환자, 이 약의 노출이 증가하는 환자(에 간장에 환자)에게 주의하여 사용해야 합니다. 안정형 심질환이 있는 환자는 이 약의 투여 시작전에 삼전도 검사가 고려되어야 합니다. 이 약의 투여 중 심부정액의 징후가 보이면 투여를 준단하고 심전도를 측정해야 합니다.
- 여들 중단하고 심선노들 속성해야 합니다.
  5) 간장에/신장에 환자: 이 약은 간에서 광범위하게 대사되고 신장으로 배출됩니다. 유의한 간기능 장애 환자들에게는 저용광(예: 격일 복용)이 권장됩니다. 투석을 요하는 중증 신장애 환자(GFR(10m)/mn)에게 두 달간 이 약을 20mg/day로 복용할 때 정상 신기능을 가진 대조군에 비해 플루옥세틴 또는 노르플루옥세틴의 혈장 수준에 차이가 없었습니다.
  6) 당뇨가 있는 환자: 당뇨환자에서 SSR의 투여로 혈당조절이 변할 수있습니다. 이 약 투
- 에 공표가 있는 본자. 공표관시에서 3차의 무어도를 돌려오늘이 간을 구시되더니. 이 국 무 예중 저렴당증이 나타났습니다. 혈당조절을 위해 인 슐린 그리고/또는 경구혈당강하제의 용량조절이 필요할 수 있습니다. 가 동공확대: 이 악과 연관된 동공확대가 보고된 바 있습니다. 따라서 안압이 증가하거나 급성 협우각녹내장 위험이 있는 환자에게는 주의하여 사용해야 합니다. 8) 이 악은 황색5호선색엘로우 FCC Sunset Yellow FCC)를 함유하고 있으므로 이 성분
- 에 과민하거나 알레르기 병력이 있는 환자에는 신중히 투여합니다.(플루틴캡슐10mg에

### 4. 이상반응

빈도평가: 매우 흔하게(≥1/10), 흔하게(≥1/100, <1/10), 흔하지 않게(≥1/1,000, <1/100), 드물게(≥1/10,000, <1/100), 매우 드물게(⟨1/10,000), 빈도 불명

드물게(≥1/1	0,000, (1/1,00	0), 매우 드물거	(<1/10,000), 빈	도 불명	
매우 흔하게	흔하게	흔하지 않게	드물게	매우 드물게	빈도 불명
면역계 이상					
			아나필락시스 반응, 혈청병		
내분비계 이성	낭				
					항 이뇨호르 몬분비 이싱
대사 및 영양	이상				
	식욕감소1		저나트륨		
정신이상			혈증		
8248	불안, 신경과	이인증,			
불면증²	말한, 한정부절 민, 안절부절 증, 긴장, 성욕 감소 <sup>4</sup> , 수 면 장애, 비정상적인 꿈 <sup>3</sup>	지난당, 고양된 기분, 행복한 기분, 사고 이상, 성 욕 이상 <sup>6</sup> , 이갈이	경조증, 조증, 환각, 초조, 공황발작		자살 충동 및 행동 <sup>4</sup> , 혼동
신경계 이상					
두통	주의력 장 애, 어지러 움, 미각 이상, 기면, 졸림 <sup>6</sup> , 떨림	정신운동성 과민반응, 운동이상, 운동실조, 균형장애, 간대성근경련	경련, 정좌불능, Buccglosal 증후군		세로토닌 증후군 기억장애
눈의 이상					
UTIALL	흐린 시력	동공확대			
심장이상			Torsade de		
	두근거림		pointes를 포함하는 심실부정맥 QT연장		
혈관계 이상					
	홍조7	저혈압	혈관염, 혈관확장		
호흡기, 흉부,	종격이상				
	하품	호흡곤란	인두염		폐와 관련된 사건(변화히 는 조직병리 에서 염증진 행/또는 섬 유화), 코피
위장관 이상					
설사, 구역	구토, 소화불 량, 입안건조	연하곤란	식도 통증		위장관 출혈병
간담도계 이성					
202711916					매우 드물게
피부 및 피하	TTI 0144				특이적 간염
	발진 <sup>®</sup> , 두드러기, 가려움증, 다한증	탈모, 타박상증가경 향 식은땀	혈관부종, 반상출혈, 광과민반응, 자반		다형홍반(3
근골격계, 결	합조직 및 뼈				
HELET OF	관절통	근연축			근육통
신장 및 비뇨	기계 이상	luii E	1 712		ulli Thol
새시기게 다		배뇨통	뇨저류		배뇨장애
생식기계 및	유망 이상 부인과적 출혈 <sup>11</sup> , 발기부전, 사정장애 <sup>10</sup>	성기능 장애16	젖흐름증 고프로락틴 혈증		지속발기증
전신 이상 및	투여부위 증성	\ \ \			
<u> </u>	초조한 기 분, 오한	권태감, 비정상적 기분, 추운 느낌, 더운 느낌			점막 출혈
검사		,			
	체중감소				비정상적인
					간기능 수치
1식욕부진 포함	il a			•	

- 2 이른 아침에 깨거나 초기 및 중도 불면증 포함
- 이는 이름에 /// 3 악몽 포함 4 성욕 상실 포함
- 5 성 불감증 포함 6 과다수면, 진정 포함
- 일과성 열감 포함 홍반, 박탈성 발진, 딱띠, 발진, 홍반 발진, 모낭성 발진, 전신 발진, 반점 발진, 반점-구 진성 발진, 홍역모양 발진, 구진 발진, 가려운 발진, 수포성 발진, 배꼽 홍반 발진 포함
- 빈뇨 포함 사정 실패, 사정 장애, 조루증, 사정 지연, 역행성 사정 포함
- 지경 르네. 지경 8에, 조구경 지경 기원 기원 기원 조명 " 자궁경부 출혈, 저궁 기능 장애, 자궁 출혈, 생식기 출혈, 기능성 자궁 출혈, 월경과다, 잦 은 월경, 폐경 후 출혈, 질 출혈 포함
- 은 월경, 폐경 무력증 포함
- <sup>13</sup> 스타<u>본스-존슨증후군(SJS) 또는 독성 표피 괴사(Lyell 증후군)로 진행될 수 있음</u>
  <sup>14</sup> 이 증상은 기저질환이 원인일 수 있음
- <sup>15</sup> 가장 빈번하게 발생하는 잇몸출혈, 토혈, 혈변, 직장출혈, 출혈성 설사, 흑색변 및 위궤 양성 출혈 포함 8 시판후 경험에서 이 약 투여 중단 시 성기능 장애 증상이 지속된 례가 매우 드물게 보고
- 2 2 자살성향: 소아, 청소년 및 젊은 성인(18~24세)에서의 자살 성향의 증가: 자살관념 및 자살 행동의 증레는 플루옥세틴 투여 중 또는 투여 중단 초기에 보고되었습니다.(1. 경
- 고 항 참조) 3) 골잘: 주로 50세 이상 환자를 대상으로 수행한 역학 조사에서 SSR와 TCAs를 복용한 환자들에서 골절 위험이 증가하는 것으로 나타났습니다. 이러한 위험 기전은 밝혀지지
- (업)있습니다. 식 플루식세틴 투여 중단 시 나타난 금단증상: 플루옥세틴 투여 중단 시 흔하게 금단 증상 이 나타났습니다. 어지러움, 김각장애(이상감각 포함), 수면 정애(불면증 및 격렬한 꿈 포함), 무력증, 초조 또는 불안, 구역 및/또는 구토, 멸임, 무용이 가장 흔하게 보고된 반 응입니다. 일반적으로 이러한 사건은 경도에서 충동도였고, 자가 회복(Sel—limiting)되 나 일부 환자에서는 중증 및/또는 지속적으로 나타났습니다. 그러므로 이 약 투여가 더
- 이상 필요하지 않을 경우 용량 감량을 통해 점진적인 투여 충단을 해야 합니다. 발진 및 알레르기 반응: 발진, 아나필락시스양 반응 및 점진적인 전신반응, 때때로 중증 의(피부, 신장, 간 또는 폐와 관련된) 반응이 보고되었습니다. 다른 병인이 확인되지 않
- 는 발전 또는 기타 알레르기 증상이 나타나면 이 약의 투여는 중단되어야 합니다. 6) 체중 감소: 이 약을 복용한 환자에게서 체중이 감소할 수 있으나 일반적으로 베이스라 인 체중에 비례합니다.
- 인 체증에 비례합니다. 소아 및 청소년: 소아 임상시험에서 위악군에 비하여 항우울제를 투여한 소아 및 청소 년에서 자살과 관련된 행동(자살시도 및 자살충동)과 적대감이 더 흔하게 관찰되었습니 다. 소아 임상시험에서 조증 및 경조증을 포함한 조증반응이 보고되어(플루옥세틴 투여 군2.6%, 위악군: 0%) 증례의 대부분이 중단되었습니다. 이 환지들은 과거 경조증 및 조 증의 에피소드가 없었습니다
- 09~ 치료 후에, 임상시험에서 플루옥세틴을 투여한 소아환자들이 위약군에 비해 신징 은 1.1 cm(1.0cm vs 2.1cm, p=0.004), 체중은 1.1 kg(1.2kg vs 2.3kg, p=0.008)더 낮은

수치를 나타냈으며, 임상적 사용에서 성장지연을 나타내는 증례들도 보고되었습니다. 플루옥세틴의 투여는 일칼리인산분해효소 수치의 감소와 관련이 있었습니다. 19주 임상시험에서 관활된 신장과 체중의 감소가 정상적인 성인 신장에 도달하는데 영 향을 미지는지 여부는 확립되지 않았습니다. 또한 소아에 대한 임상적 사용으로부터 전재적인 성적 성숙 지연 또는 성기능 장애를 나타내는 이상반응들이 보고되었고, 사 훈기 지연의 가능성을 배제할 수 없으므로 이 약을 투여하는 동안 및 투여한 후 성장 및 사훈기발달(신장, 체종, TANNER 단계)을 관찰해야 합니다. 어떠한 발달 지연이라도 관찰되면 소아과 전문의의 진료를 고려해야 합니다. 19주 이상의 장기투여에 대한 루옥세틴의 안전성은 체계적으로 평기되지 않았습니다. 8) 저나트롱혈증: 저나트롱혈증(일부는 혈청 나트롱 농도가 110mmo/l 이하) 이 보고되었 습니다. 이 약 투여를 중지하면 저나트롱혈증은 회복되는 것으로 나타났습니다. 이적 한 경우들은 변화되는 가능한 병안들과 관련하여 복잡하지만 일부는 항이뇨호르몬분

- 한 경우들은 변화되는 가능한 병인들과 관련하여 복잡하지만 일부는 항이노흐르모본 비이상 증후군(SADH)에 기인하는 것으로 생각할 수 있습니다. 이러한 경우의 대부분 은 고령자 및 이뇨제 투여 환자 또는 체액결핍 환자에서 나타났습니다.
- 9) 혈소판 기능: 이 약을 투여 받은 환자에서 검사실 검사를 통해 변화된 혈소판 기능 및 (또는) 비정상적인 결과가 드물게 보고되었습니다. 이 약을 투여 받은 수 명의 환자에서 비정상적인 출혈에 대한 보고가 있지만 이 약에 의한 영향인지는 확실하지 않습니다.

이 약의 승인 이후 다음 이상반응들이 확인되었습니다. 이러한 반응들은 불특정한 크 기의 환자군에서 자발적으로 보고되었기에 빈도를 신뢰할 만 하다거나 약물노출과의 인과관계를 판단하기에는 어려움이 있습니다. 시판 후 투여된 이 약과 시간적으로 관 련된 이상반응으로 약물과 인과적 관련성이 없을 수 있는 자발적으로 보고된 이상반응 다음과 같습니다:

는 나눔과 살답니다.

재생물량성 반협, 심방세동, 백내장, 뇌혈관사고, 담즙정체성 황달, 운동이상증(예로서 이 약을 5주간 투여받은 77세의 여성환자에서 불수의성 허의 돌출로 인한 볼과 허의 저 작성 증후군으로 이 약의 투여를 중단한 후 몇 달 이내에 완전히 소실되었습니다. 호산구성폐렴, 성피괴사, 다형홍반, 결절성 홍반, 박탈성 피부염, 여성형 유방, 심정제, 간부선기과사, 고프로락틴혈증, 저혈당증, 연덕관련 용혈성 빈혈, 신부전, 이러한 반응과 관련된 약물을 포함하여 위함 인자가 있는 환자에서 발현되는 운동장에 및 기존의 운동자에 인하는 1시설명 세계성에 변형 17가수 후 배세점은 배급형인 주연주 소립보 

# 일반적 주의

- 5. 일반적 주의
  1) 이 약 및 대사물의 긴 반감기: 이 약(2~3일) 및 주 대사물(7~9일)의 긴 반감기 때문에 용량 변화 시에도 수 주일간은 충분히 반영되지 않는데, 이는 최종용량의 결정 및 치료 종료에도 영향을 미칩니다. (용법, 용량 향 참조)
  2) 인식 및 운동수행의 방해 : 다른 정신신경계 약물과 마찬가지로 이 약은 판단, 사고 또는 운동가능에 손상을 줄수 있기 때문에 환자가 수행에 영향을 받지 않는다는 합리적인 확신이 들 때까지 자동차운전 등 위험한 기계 조작 시 주의해야 합니다.
  3) 병용약물 또는 일코을의 복용: 환자들은 알코울 또는 생약을 포함한 일반약이나 전문약을 복용하고 있거나 또는 복용계획이 있다면 담당의사의 조언을 구해야 합니다. 또한 푸로작을 복용하는 중에 어떠한 약물이라도 중단할 계획이 있을 경우에도 의사의 조엇으 그래야 한데.
- 4) 신체적 및 정신적 의존성: 동물 및 인체에 대해 남용 가능성, 내성, 신체적 의존성 등이 체계적으로 연구되지 않았습니다. 임상시험에서 금단증후군 또는 약물추구행동이 드러나지 않았지만 이러한 관찰이 체계적인 것이 아니고 또한 이러한 제한된 경험에 근거하여 중추신경계작용 활성약물이 일단 시판되었을 때 오용, 유용 또는 남용이 어느 정도가 될지를 예측하는 것은 불가능합니다. 따라서 환자가 과거에 약물남용의 경험이 있는지를 확인해야 하고 약물의 남용 및 오용하는 징후(내성발현, 용량증가, 약물추구행동)가 있는지를 세심하게 관찰, 추적합니다.
  5) 월경 전 불쾌장에에 대한 치료효과는 우울증의 치료와는 달리 매우 신속하게 나타나서 치료 첫 주기에 일반적으로 증상이 개선됩니다. 임상시험결과, 치료를 중단한 후 보통나 2주기 내에 신속하게 증상이 다시 나타나는 경향이 있는 것으로 알려졌습니다. 월경전 불쾌장에에 대한 치료를 시작하기 전에, 이 약의 복용에 대한 유익성과 위험성을 환자에게 품분하게 알려주어야 합니다.

- 6) 주요 우울증을 가진 환재생인. 소아는 항우울제를 복용 중이더라도, 질환의 뚜렷한 호전이 있을 때까지 우울증상의 악화, 자살 충동과 행동(자살 성향), 비장상적인 행동 변화의 발현을 경험할 수 있습니다.
  7) 자살은 우울증 및 어떤 다른 정신과적 질환의 알려진 위험요소이며, 이러한 질환들은 그 자체가 자살의 가장 강력한 예측인자입니다. 그러나 항우울제가 지료 초기 단계 동안 어떠한 환자들에 있어서는 우울증상의 악화 및 자살성향의 발현을 유도할 수도 있다는 우려가 장기간 자속되어 왔습니다. 항우울제(SSR) 및 기타)의 위약 대조, 단기간 임상시험의 통합 본석은 이러한 악물들이 주요 우울증 및 다른 정신과적 질환을 가진소아, 청소년 및 젊은 성인(18~24세)에서 자살 충동 및 행동(자살 성향)의 위험도를 증가시킨다는 것을 나타내었습니다. 단기간의 연구에서는 25세 이상의 성인에서 위약과 비교하였을 때 항우울제가 자살 성향 위험 증가를 나타내지 않았습니다. 65세 이상의 성인에서는 위약에 비해 항우울제에서 이러한 위험이 감소하였습니다. 65세 이상의 성인에서는 위약에 비해 항우울제에서 이러한 위험이 감소하였습니다. 65세 이상의 성인에서는 위약에 비해 함우울제에서 이러한 위험이 감소하였습니다. 65세 이상의 성인에서는 위약에 바탕 출우울에서 이러한 위험이 감소하였습니다. 65세 이상의 성인에서는 위약이 바탕을 포함하였습니다. 주요우울증 및 다른 정신과적 질환을 가진성인을 대상으로 한 위약 대조 임상시험을 통한 구요우움증 및 다른 정신과적 질환을 가전성인을 대상으로 한 위약 대조 임상시험 통합본석은 77,000명 이상 환자에서의 1개 항우울제에 관한 총 25건의 단기간(중앙값: 2개월의 지속 기간) 임상시험을 포함하였습니다. 약물 간에 자살성향의 위험도에 있어서는 상당한 차이가 있었으나, 연구된 대부분의 모든 악물에서 젊은 성인에서의 자살성향 증가 경향이 있었습니다. 다른 적용증들 간에 자살성향의 절대적 위험도에 있어서 차이가 있었으며, 주요우움증에서 가장 발생수가 높았습니다. 그러나 위험도의 차이(항우울제 등 위약)는 연령층 내에서 그리고 적응증 간에 상대적으로 안정하였습니다. 이러한 위험도의 차이(지료받은 환자 1,000명 당 자살성향 발생 수에 있어서 항우울제~위약간의 차이)를 아래 표 1에 나타내었습니다.

치료받은 환자 1000명 당 자살성향 발생수에 있어서 항우울제-위약간의 차이 연령대 항우울제 관련 증가 14예 많음 (18 5예 많음 18-24 항우울제 관련 감소 25-64 1예 적음 6예 적음

- 이 어떠한 소아 임상시험에서도 자살은 발생하지 않았습니다. 성인에서의 임상시험에서 는 자살이 발생하였으나, 그 수는 자살에 대한 약물의 영향에 대해 어떤 결론을 내릴 만큼 충분하지 않았습니다. 자살성향의 위험이 약물의 장기간(즉, 여러 달 이상) 사용에까지 확장될 수 있는 지에 대해서는 알려져 있지 않습니다. 그러나, 우울증을 가진성인을 대상으로 한 위약 대조의 지속적인 임상시험으로부터 항우울제의 사용이 우울증의 재발을 지연시킬 수 있다는 충분한 근거가 있습니다.

  10) 성인이나 수개월 이상의 장기 투여 환자에서도 자살 성향의 증가가 있는지 알 수 없으나, 항우울제를 사용 중인 환자는 투여 초기 수개월 동안 또는 용량 변경(증량 혹은 감량)을 할 때 자살 성향, 자해, 작개심 및 모든 비정상적인 행동의 변화들 등을 주의 깊게 모니터링 하여야 합니다.
- 김랑을 할 때 자살 성향, 자해, 적개심 및 모든 비정상적인 행동의 변화들 등을 주의 깊게 모니터링 하여야 합니다.

  1) 항우옳제를 사용하는 모든 연령대의 환자에서 불안, 초조, 공황장애, 불면, 흥분, 적대 감, 공격성, 충동성, 정좌불능증, 경조증, 조증이 나타날 수 있는데, 이러한 증상과 연 관성은 확실하지 않으나 자살 성향 발현의 전구 증상일 수 있으므로 주의합니다. 그리 고 가족 및 보호자에게 이러한 증상이나 자살 성향에 대해 매일 모니터링 하여 증상 발현 시 즉시 의사에게 일리도록 지도합니다.

  12) 우울증상의 계속적인 익화, 자살 성향의 발현 또는 자살성향의 전구 증상일 가능성이 있는 증성(중증이나 갑작스러운 증상, 원래의 활자에게 나타난 것이 아닌 증상)이 나 타! 면이 다인 토덕 조단은 고려농대성만 하! 다!
- 있는 증상(중증이나 갑작스러운 증상, 원래의 환자에게 나타난 것이 아닌 증상)이 나 타나면 이 악의 투여 중단을 고려하여야 합니다. 13) 대조 암상시형에서 증명되지는 않았으나 양극성 장애를 가진 환자에서 우울증 삽화기 간에 향우울제를 사용 시 조증 또는 조울증 삽화를 촉진할 가능성이 있습니다. 따라서 항우울제 투여 전 자살, 앙극성 장애 또는 우울증의 가족력을 포함한 자세한 정신과적 병력에 대해 확인하여 양극성 장애의 가능성이 있는과 선발하여야 합니다. 14) SSR 치료 중단에서 관찰된 금단 증상: 치료가 중단되었을 때 금단 증상은 갑작스럽 게 중단된 경우 특히 흔합니다. 임상시험에서 있죠 중단에서 관찰된 이상반응은 이 약
- 게 중단된 성우 특히 유럽니다. 암성시합에서 시료 중단에서 관설된 이정단증은 이 약 그룹 과 위약군 모두 환자의 대략 60%에서 발생했습니다. 이러한 이상반응 중 이 약 그룹에서 17%, 위약군에서 12%는 사실상 중증이었습니다. 금단 중상의 위험도는 치료 기간과 용량, 용량 감소율을 포함하여 여러 요인에 의해 달라질 수 있습니다. 어지러움, 감각장애(이상감각 포함), 수면장애(불면증과 강렬한 꿈을 포함), 무력, 초조 혹은 불안, 구역 및 호은 구도 떨림과 두통이 가장 흔하게 보고되는 반응입니다. 일반적으로 고, 구구 됩니다는 모든 글러와 구중이 가장 근에게 포포되는 한중합니다. 글만구두도 이러한 중상은 중중도 만에서 경도 내지 중등도이나 일부 환자에게서 중증 일 수 있는 습니다. 이러한 증상은 일반적으로 차료 중단 후 처음 며칠 안으로 나타납니다. 일부 환자에게서 이러한 증상이 지속될 수 있지만(2~3달 이상), 일반적으로 증상은 자연이 차유되고 내개 2주안에 사라집니다. 그러므로 환자의 필요에 따라 치료 중단 시 최소 1~2주의 기간에 걸쳐 이 약을 점차적으로 중이는 것이 권고됩니다. 이 약의 투여를 중 단할 때에는 환자들에게 이러한 증상들이 나타나는지 모니터링 해야 하며 처방의사와 으로 베에는 판가들에게 어딘한 승ວ용에 어디어 다시 크리네가 에어 에서 시승하기와 상담 없이 환자나 보호자가 일방적으로 이 약의 투여를 중단해서는 안 됩니다. 감량이 나 치료중단으로 인하여 견디기 힘든 증상들이 나타날 경우에는 그 전에 처방되었던 더 시표요는 그는 단어와 단나가 되는 ㅎㅎ할 가 다니할 증가하는 그 날에 가능하셨다. 용량을 다시 투여하는 것이 고려될 수 있습니다. 그 후에는 더욱 더 점진적으로 감량 을 계속할 수 있습니다. 혈장 플루옥세틴과 노르플루옥세틴 농도를 치료 종결 시까지 서서히 감소시킴으로 이 약의 중단에 따른 증상의 위험을 최소화할 수 있습니다.
- 서치히 감소시킴으로 이 약의 중난에 따른 중상의 위험을 최소화할 수 있습니다. 출혈: SSRI제제에서 반상출혈과 자반과 같은 피부의 비정상출혈이 보고된 바 있습니 다. 반상출혈은 이 약을 치료하는 동안 흔하지 않게 보고되었습니다. 다른 출혈시간 (질 출혈. 위장관 출혈과 기타 피부 또는 점막 출혈)은 드물게 보고되었습니다. 출혈장 애의 병력이 있는 환자 뿐 아니라 SSRI제제와 항응고제. 혈소판기능에 영향을 미치는 에너 3~에 있는 말시는 아이너 (Southwild South)를 보고 (South South South
- aloa 6세계 국어인도 전시된 그 구시기 되나 되나 되었다. 어 정치불능/정신운동성 안절부절증: 플루옥세티 사용은 주관적으로 불쾌하거나 고통스 러운 안접부절증으로 특징되는 정좌불능의 발현과 관련되어 있으며, 종종 앉아있거나 서있을 때 불안정함이 동반되어 움직일 필요가 있습니다. 이 증상은 주로 투여 후 몇 이내에 발생하기 쉽습니다. 이러한 증상이 나타나는 환자에서 이 약의 용량을 증가 시키는 것은 유해합니다.
- 지기는 X는 파이네더니. 17 세로토닌 증후군 : 동 제제를 포함한 세로토닌-노르에피네프린재흡수억제제(SNRIs) 및 세로토닌선택적재흡수억제제(SSRIs)를 단독으로 투여했을 뿐만 아니라 특히 다른

세로토닌 작동성 약물들(트립탄계열약물, 삼환계 항우울제, 펜타닐, 리튬, 트라마돌, 트립토판. 부스피론, 세인트존스위트(St. John's Worl 포함) 및 세로토닌대사를 저해하 는 약물들(특히 둘 다 정신질환 치료를 위한 MAO저해제 및 리네졸리드 및 정맥주사 용 메칠렌블루 제제와 같은 다른 제제)을 병용투여했을 때 잠재적으로 생명을 위협하

용 메일만들두 세세와 같은 나는 세세)들 명봉투여했을 때 검색적으로 영영을 위입하는 세로토니증후군 발전이 보고되었습니다. 세로토닌 증후군 증상은 정신상태변화(예, 초조, 환각, 섬망, 혼수), 자율신경불안증(예, 번맥, 불안정한 혈압, 어지럼, 발한, 홍조, 고열), 신경근증상(예, 떨림, 경촉, 간대성 근 경력, 반시항진, 조화문동경이까, 발작 및 사도는 위장관계 증상(예, 꾸역, 구도, 설사를 포 함할 수 있습니다. 환자들은 세로토닌증후군의 응급상황에 대하여 모니터링받이야 합

니다. 정신질환 치료를 위해 동 제제와 MAO저해제를 병용투여하는 것은 금기입니다. 또한 리네졸리드 또는 정맥주사용 메칠랜블루 제제와 같은 MAO저해제를 투여받는 환자들 에게 동 제제 투여를 시작해서는 안됩니다. 투여경로정보가 제공된 메칠랜블루 제제 익 모든 시판한 보고는 용량범위가 Img/Rg~8mg/kg인 정맥투여를 포함합니다. 보고 중에 메칠랜블루 제제를 다른 투여경로(정제 또는 국소 주사와 같은) 또는 저용량으로 투여된 경우는 포함하고 있지 않습니다. 동 제제를 투여받는 환자가 리네졸리드 또는 정맥조사용 매칠레블론 제체하 간은 MAO자해제 되고 시표에 되어 확확인 소 인수 정맥주시용 메칠렌블루 제제와 같은 MAO저해제 치료 시작이 필요한 상황일 수 있습 니다. 동 제제는 MAO저해제 투여 시작 전에 중단해야 합니다. (용법 용량 항 및 2. 다 음 환자에는 투여하지 않습니다 항 참조)

등 환시에는 무너이지 않더니 각 영 업회 예를 들어 트립탄 계열 약물들, 삼환계 항우울제, 펜타닐, 리튬, 트라마돌, 부스피론, 트 립토판 및 세인트존스워트(St. John's Worl)와 같은 다른 세로토닌 작동성 약물들과 동 제제를 병용투여하는 것이 임상적으로 유익성이 있다면 환자들은, 특히 치료개시 중 및 용량을 증가할 때, 잠재적으로 증가된 세로토닌 증후군 위험성에 대하여 인식해야 함!

ョー----. 동 제제 및 세로토닌작동성약물들을 병용투여했을 때 위에서 언급한 이상반응이 발생 한다면 즉시 투여를 중단하고 보조적인 대증요법을 시작해야 합니다.

### 상호작용

- . 6보급 상호적용 연구는 오직 성인을 대상으로 실시되었습니다. 다른 약물과 마찬가지로 여러 가지 기전(약물동력학적 및 약물역학적인 억제와 증강)에 이해 상호작용의 가능성이 있습니다. 1) MAO저해제 : 용법.용량 항, 사용상의주의사항 중 2. 다음 환자에는 투여하지 않습니다

- 필요가 있습니다.

  9) 지혈 저해 약물(예 NSAIDS, 아스피린, 와파린): 혈소판에서의 세로토닌 배출은 지혈작용에 중요한 역할을 합니다. 세로토닌 재흡수를 저해하는 정신작용약물의 사용과 상부위장관 출혈의 발한 간 상관성을 입증한 증례 대조 및 코호트 디자인의 역학 연구 결과 NSAID나 아스피린의 병용투여 시 출혈위험의 가능성이 나타났습니다. SN리 나 SSR가 와파린과 병용투여 되었을 때 출혈의 증가를 포함한 변형된 항 응고효과가 보고되었습니다. 와파린을 투여 받고 있는 환자는 이 약의 투여를 시작하거나 중단할 때 조이 2개의 미 IF리리 해야. 하니다
- 고되었습니다. 와파란을 투여 받고 있는 환자는 이 악의 투여를 시작하거나 중단할 때 주의 깊게 모니터링 해야 합니다.
  10) 알코울: 정형시험에서 이 약은 혈중 알코울 농도를 증가시키거나 알코울 작용을 증강 시키지 않았습니다. 그러나 이 약 투여 시 알코올의 섭취는 권고되지 않습니다.
  11) QT 간격 연장-플루옥세틴과 이 T간검을 연장시킬 수 있는 약물간 약력학, 약동학적 연 구는 수행되지 않았습니다. 플루옥세틴과 이 라건을 만장시킬 수 있는 약물간 약력학, 약동학적 연 구는 수행되지 않았습니다. 플루옥세틴과 이 리한 약물간의 부가적 영향은 배제될 수 없으므로, QT 간격을 연장시킬 수 있는 Class IA 및 배 향부정액제, 항정신병약(페노티 아진 유도체, 피모지드, 할로페리돌), 삼환계 향우울제, 항균제(스파플록사신, 목시플록 사신, 에리트로라이신 N, 펜타미딘), 할로판트린과 같은 항말라리아제, 항히스타민제 (아스테미졸, 미졸라스탄)와 이 약을 병용투여 시 주의하여 사용해야 합니다.

- 사신. 에리트로마이신 V, 펜타미딘). 할로판트린과 같은 항일라리아제, 항하스타민제 (아스테미홈, 미즐라스틴)와 이 약을 병용투여 시 주의하여 사용해야 합니다.

  7. 일부 및 수유부에 대한 투여

  1) 임신 중에는 이 약의 잠재적 유인성이 태어에 대한 잠재적 위험성을 상회하는 경우에 만 사용되어야 합니다. 모든 있신은 약물노출에 관계없이 태어결함, 유산 또는 기타 유해한 결과의 배경위험이 있습니다. 임신한 여성에 대한 적절하게 조절된 임상시험은 없 었습니다. 임신 초기 3개월에 이 약의 노출 위험을 평가한 많은 역화적 연구결과는 일 관되지 않았고 선천적 기형위험 증가에 대한 결정적 증거를 제공하지 않았습니다. 그 러나 한 메타 분석 결과 임신 초기 3개월에 이 약에 노출된 여성의 영어에게서 노출되지 않았는 여성의 영어에게 비해 실험관계 결순의 잠재적 위험이 있음이 시사되었습니다. 그러나 한 메타 분석 결과 임신 초기 3개월에 이 약에 노출된 여성의 영어에게서 노출되지 않았습니다. 역한 연구 데이터로부터 영어의 심험관계 결순 위험은 총 인구 중에서는 임신 100건당 1건 인데 비해 플루옥세틴 치료하에서는 임신 10건당 1건 인데 비해 플루옥세틴 치료하에서는 임신 10건당 1건 인데 비해 플루옥세틴 치료하에서는 임신 10건당 1건 인데 비해 플루오세티 기료하게 SR의의 투여는 신생아 폐동맥고혈압존속증(PPHN)의 위험을 증가시킬수 있음을 보여주었습니다. 관찰된 위험은 일본 1,002명 당 약 5건이었습니다. 일반적으로 PPHN는 임부 1,000명 당 1~2건의 비율로 발생합니다. 특히 임신 후기 혹은 진통 시작 바로 전에 이 약의 사용은 신생아에게 다음의 사례가 보고되고 있으므로 주의를 기울여야 합니다. 민선 열림, 근육간장처하, 지속적인 울은 중을 빨가나 잠을 자는데 어려움, 이러한 증상은 세로토닌 작용이거나 금단 증상을 나타내는 것일 수 있습니다. 발생 시간과 증상 지속 기간은 플루옥세틴(4~6일)과 이것의 활성성분인 노르플루옥세틴(4~6일)의 긴 반강기와 관련 있을 수 있습니다. 2) 수유 플루옥세틴(4~6일)의 긴 반강기와 관련 있을 수 있습니다. 이 약의 치료 가 필요하다고 여겨지는 경우 수유의 중단이 고려되어야 합니다. 그러나 수유가 지속 될 경우 이 약의 참소 유효량이 처방되어야 합니다. 그러나 수유가 지속 될 경우 이 약의 참소 유효량이 처방되어야 합니다. 그러나 수유가 지속 될 경우 이 약의 참소 유효량이 처방되어야 합니다.

3, 소아 및 청소년에 대한 투여 소아 및 청소년에 대한 투여 소아 및 청소년에 대한 안전성 및 유효성이 확립되지 않았으므로 이 악을 투여하지 않는 그 것이 바람직합니다(경고 및 이상반응 항 참조). 3. 고령자에 대한 투여

고령자의 사용에 대해서는 충분히 평가되지 않았지만 연령과 관련된 이상반응은 발견되 지 않았습니다. 그러나 병발질환이 있거나 다른 약물을 병용 투여하는 고령자에서 연령 과 관련된 이상반응은 배제할 수 없습니다.

과 관련된 이상반응은 배제할 수 없습니다.

10. 과왕투여 시의 처치

1) 이 악을 단독으로 과랑 투여한 경우는 일반적으로 경미한 과정을 나타냈습니다. 과랑 투여의 증상은 구역, 구토, 발작, 무증상 부정맥(결절성 리듬과 삼실부정맥 포함) 또는 이간연장을 나타내는 심전도변화에서부터 심정지(Torsace de pointes의 매우 드문 경우를 포함)까지의 심혈관장애, 폐 기능장애, 흥분에서부터 혼수에 이르기까지 CNS 상태 변화의 정후가 포함되었습니다. 이 약 단독의 과랑투여로 인한 사망은 매우 드물었습니다. 통상적인 대중요법 및 보조요법과 함께 심장과 활력경후의 모니터링이 권장됩니다. 특이적 해독제는 알려져 있지 않습니다. 2제 이뇨, 신정투석, 혈액관류와 교환수 할은 유익하지 않을 수 있습니다. 소르비톨과 함께 사용될 수 있는 활성단이 구토나 위세척과 동등하거나 더 효과적일 수 있습니다. 과랑투여를 관리하는데 있어서 다른 약물의 복용관련성을 고려해야 합니다. 환자가 이 약을 복용하는 중이거나 혹은 최근에 복용을 했는데 삼환계 항우울제를 과랑 복용한 경우 긴밀한 의학적 관찰시간의 연장이 필요할 수 있습니다. 소리를 약구 인밀한 의학적 관찰시간의 연장이 필요할 수 있습니다. 실후한 수 있습니다. 의 당한 의학적 관찰시간의 연장이 필요할 수 있습니다. 살아 당하는 역 의학적 관찰시간의 연장이 필요할 수 있습니다. 의 당한 의학적 관찰시간의 연장이 필요할 수 있습니다. 의 당한 의학적 관찰시간의 연장이 필요할 수 있습니다. 필요할 수 있습니다.

- 필요일 수 있합니다.

  11. 기타

  1) 검사실 검사: 특별히 권장되는 검사사항은 없습니다.
  2) 발암성, 변이원성, 수태능손상: 권장되는 인체 최대용량(80mg)의 1.2와 0.7배에 해당 (mg/m<sup>2</sup>당)하는 10mg/kg/day, 12mg/kg/day/까지 2년간 랫도와 마우스에게 투여했을 때 발암성이 나타나지 않았습니다. 플루옥세틴 및 노르플루옥세틴은 박테리아변이시험, 배양된 랫드의 간세포에서의 DNA수복시험, 마우스의 림포마 시험 및 차이니스 햄스터의 골수세포를 이용한 자매염색분체 교환시험에서 유전 독성을 나타내지 않았습니다. 서소하 래드에 75ma/kg/day. 12,5mg/kg/day(mg/m<sup>2</sup>당 권장 인체 최대 용량의 약 0.9. 의 로구시대로 이 가당인 시에다 작단에 표현시합에서 가단 극성을 나타내서 많았습니다. 성숙한 됏드에 7.5mg/kg/ckgv, 125mg/kg/ckg/mg/m² 권장 인체 최대 용당의 약 0.9, 15. 배) 씩 투여한 두 연구에서 플루옥세틴은 수태능에 영향을 미치지 않았습니다. 그러 나 방국/([uvenile) 랫도에게 투여 시 수태능에 있어서 이상반응을 나타냈습니다. 3) 동물실험에서의 독성: 이 약을 장기적으로 투여 받은 미우스, 캦드 및 개의 일부조직 에서 인지질이 증가되었는데 치료증지 후 가면적인 것으로 나타났습니다. 동물에서 인
- 지직의 축적은 페플루라민, 이미프라민 및 라니티딘을 포함하는 많은 양이온성 양성 약물 사용 시 관찰되었는데 인체에서의 이러한 효과의 의미는 알려지지 않았습니다.

12. 보관 및 취급상의 주의사항

2. 포크 및 게임성의 구극시점 기 어린이의 순이 닿지 않는 곳에 보관합니다. 2) 다른 용기에 바꾸어 넣는 것은 사고원인이 되거나 품질유지 면에서 바람직하지 않으므 로 이를 주의합니다.

I 저장방법 : 기밀용기, 실온(1-30℃)보관 I 사용기한 : 외부포장 참조 I 포장단위 : 자사포장단위

본 약약동은 KGMP(약약용제조 및 품질막리기증)적격업체에서 생산하여 업격한 품질 관리를 필한 제품입니다. 만약 구입시 효기한 또는 사용기한이 경과 되었기나 반절. 번째 또는 오손된 제품은 구입한 약국 등 판매업소에 한하여 구입처를 통하 교환하여 드립니다. ※ 약소 소이의 손이 닿지 않는 곳에 보관합니다. ※ 작성일자 이후 변경된 내용은 홈페이지 www.deswonphamc.ox)가 선천 (0~43~422)간 에서 확인함식 수 있습니다. ※ 의약동 8여성명 및 기타 자체한 및 품정보는 온라인의약도서관(mpc/fdvg\_mids.go.kr) 약약품 정보를 참조하세요.

# D8ewon 대원제약주식회사

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