

리큐어 현탁액 20g

| 성분·함량 : 이 약 1포(20 g) 중

L-이소류신(USP)	952 mg
L-류신(USP)	1,904 mg
L-발린(USP)	1,144 mg
첨가제(보존제) : 파라옥시벤조산메틸(KP)	0.2 mg
파라옥시벤조산프로필(KP)	1.8 mg

| 성상

알루미늄하이드록사이드에 들어있는 딸기향이 나는 흰색 내지 미황색의 점성이 있는 현탁제

| 효능·효과

식사 섭취량이 많음에도 불구하고 저알부민 혈증을 나타내는 비대상성 간경변 환자의 저알부민 혈증의 개선

| 용법·용량

통상 성인에 1회 1포를 1일 3회 식후 경구투여합니다.

| 사용상의 주의사항 : 1. 다음의 환자에게 투여하지 않습니다. 선천성 분지쇄아미노산 대사 이상을 가진 환자(경련, 호흡장애 등이 나타날 우려가 있습니다.) 2. 이상반응 1) 소화기 : 가끔 변비, 하리, 복만감, 복부불쾌감, 토기 등의 증상이 나타날 수 있습니다. 이러한 증상이 보이는 경우에는 본제의 투여량을 감량하거나 투여를 일시 중단합니다. 2) 신장 : 때때로 BUN 상승 등의 신기능장애가 일어날 수 있습니다. 이러한 증상이 보이는 경우에는 본제의 투여량을 감량하거나 투여를 일시 중단 합니다. 3) 대사 : 때때로 혈중 암모니아치의 상승 등의 대사 장애가 나타날 수 있습니다. 이러한 증상이 보이는 경우에는 본제의 투여량을 감량하거나 투여를 일시 중단합니다. 4) 시판전·후 임상시험과 국내 및 외국의 시판후 조사에서 보고된 이상반응은 다음과 같습니다.

구 분	0.1 ~ 5% 미만	0.1% 미만	빈도불명
소화기계	복부팽만감, 구기, 하리, 변비, 복부불쾌감, 복통, 구토, 식욕 부진, 명치끝 통증	구갈, 트림	-
신장	BUN 상승, 혈중크레아티닌 상승	-	-
대사장애	혈중암모니아 수치 상승	-	-
간장	AST(GOT), ALT(GPT), 빌리루빈 상승	-	-
피부	발진, 소양 등	-	-
기타	권태감, 부종(얼굴, 하지 등)	-	발적, 안면홍조

3. 일반적 주의

1) 본제의 적응대상 환자는 혈청알부민치가 3.5g/dl의 저알부민혈증을 보이고, 복수·부종 또는 간성뇌증을 가지고 있으며, 과거에 가역력이 있는 비대상성 간경변환자 중, 식사섭취량이 충분함에도 불구하고 저알부민혈증을 보이는 환자, 또는 당뇨병이나 간성뇌증의 합병 등에 총열량

이나 총단백(아미노산) 양의 제한이 필요한 환자입니다. 당뇨병이나 간성뇌증의 합병 등이 있고, 또한 충분한 식사섭취가 가능함 에도 불구하고, 식사 섭취량이 부족한 경우에 식사지도를 해야합니다. 더욱이, 간성뇌증의 발현 등이 원인으로서 식사 섭취량 부족의 경우에는 열량과 단백질(아미노산)을 함유 하는 약제를 투여합니다. 2) 다음의 환자가 간경변이 고도로 진행되어 본제의 효과가 기대될 수 없을 때 투여하지 않습니다. (1) 간성뇌증의 훈수도가 III도 이상인 환자 (2) 총빌리루 빈치가 3mg/dl 이상인 환자 (3) 간장에서의 단백질합성능이 현저하게 저하된 환자 3) 본제는 분지쇄아미노산으로만 된 제제이며, 본제로서는 필요아미노산의 전부가 만족될 수 없으므로 본제 사용시에는 환자의 상태에 맞는 필요단백질 (아미노산량)과 열량(1일 단백질 40g 이상, 1일 열량 1000kcal 이상)을 식사 등에 의해 섭취합니다. 특히 단백질제한을 행하는 환자에 사용할 경우에는, 필요최소한의 단백질량과 열량을 확보하지 못 하거나 본제의 효과가 기대되지 않으므로, 본제의 장기 투여 등에 대해 영양상태의 악화를 일으킬 우려가 있는 경우 주의합니다. 4) 본제의 투여에 의해 BUN 또는 혈중 암모니아의 이상이 인정되는 경우, 본제의 과잉투여의 가능성이 있으므로 주의합니다. 또한, 장기에 걸친 과잉 투여는 영양상태 악화의 우려가 있으므로 주의합니다. 5) 본제를 2개월 이상 투여해도 저알부민혈증의 개선이 인정되지 않을 경우는 다른 치료로 바꾸는 등 적절한 처치를 행합니다. 4. 고령자에의 투여 대체로 고령자는 생리기능이 저하되는 수가 많으므로, 본제의 투여에 대하여 혈중 암모니아 상승 등의 대사 장애가 나타날 수 있으므로 신중히 투여합니다. 5. 임부, 수유부에의 투여 임신 중과 수유중의 투여에 관하여 안전성은 확립되어 있지 않으므로 임부, 임신하고 있을 가능성이 있는 부인 및 수유중의 부인 에게는 유익성이 위험성을 상회한다는 판단이 있을 경우에만 투여합니다. 6. 소아에의 투여 소아에 대한 안전성은 확립되어 있지 않습니다 (소아에 대한 사용경험이 없습니다). 7. 보관 및 취급상의 주의사항 1) 어린이의 손이 닿지 않는 곳에 보관 합니다. 2) 다른 용기에 바꾸어 넣는 것은 사고 원인이 되거나 품질유지면에서 바람직하지 않으므로 이를 주의합니다.

| 저장방법 : 차광기밀용기, 실온(1~30℃)보관

※ 본 의약품은 KGMF(의약품제조 및 품질관리기준)적격업체에서 생산하여 엄격한 품질 관리를 필한 제품입니다. 만약 구입시 유효기한 또는 사용기한이 경과 되었거나 변질, 변패 또는 오손된 제품은 구입한 약국 등 판매업소에 환하여 구입처를 통하여 교환하여 드립니다. ※ 약은 소아의 손이 닿지 않는 곳에 보관합니다. ※ 작성일자 이후 변경된 내용은 홈페이지(www.daewonpharm.co.kr) 나 전화(080-497-8272)에서 확인하실 수 있습니다. ※ 의약품 용어설명 및 기타 자세한 의약품정보는 온라인의약품도서관(<http://drug.mfds.go.kr>) 의약품 정보를 참조하세요. • 작성일자 : 2015. 05. 21.

| 제조판매원

Daewon 대원제약

본사 : 서울특별시 성동구 천호대로 386

공장 : 경기도 화성시 향남읍 제약공단 1길 24