

**알보젠 돔페리돈 정 10 mg (돔페리돈)**

ARTDB010975P

**알보젠 돔페리돈 정 10 mg (돔페리돈)**

**ALVOGEN DOMPERIDONE**

전문 의약품

분류번호 239



**【원료약품 및 그 분량】** 이 약 1정 중 돔페리돈(BP) ..... 10.0mg 등용유래성분: 유당수화물(소, 우유)

**【성상】** 흰색의 원형정제

**【효능·효과】** 오심, 구토 증상의 완화

**【용법·용량】** 성인 및 청소년(12세 이상, 35kg 이상): 돔페리돈으로서 1회 10mg (레토도 및 투여시 5mg)을 1일 3회 식전에 경구투여한다. 1일 최대 복용량은 30mg이다. 일반적으로, 1주일을 초과 사용하지 않도록 한다.

**【사용상의 주의사항】**

- 1. 다음 환자에는 투여하지 말 것.**
  - 1) 이 약의 성분에 과민반응 또는 그 병력이 있는 환자
  - 2) 위운동 촉진에 위험한 환자(위장과출혈, 기계적 폐쇄증 또는 전공이 있는 환자)
  - 3) 프로락틴분비증양 환자(프로락틴선종/항도파민 작용에 의해 프로락틴 분비가 촉진될 수 있다)
  - 4) 강력한 CYP3A4 저해제를 병용투여중인 환자(5. 상호작용항 참조)
  - 5) QTc 간격을 지연시키는 약물을 병용투여중인 환자(5. 상호작용항 참조)
  - 6) 중증도 ~ 중증도의 간장애 환자(11. 기타항 참조)
  - 7) 임부 또는 임신하고 있을 가능성이 있는 여성(6. 임부 및 수유부에 대한 투여항 참조)
  - 8) QT와 같은 심장전도 간격 연장을 보이는 환자, 전해질 불균형(저칼륨혈증, 고칼륨혈증, 저마그네슘혈증)을 보이는 환자, 심부전과 같은 심장 기저질환 환자(4. 일반적 주의항 참조)
  - 9) 이 약은 유당을 함유하고 있으며 유당 불내성, 갈락토오스 불내성(galactose intolerance), Lapp 유당분해소 결핍증(Lapp lactase deficiency) 또는 포도당/갈락토오스 흡수장애(glucose-galactose malabsorption) 등의 유전적 문제가 있는 환자.
- 2. 다음 환자에는 신중히 투여할 것.**
  - 1) 소아
  - 2) 신장애 또는 경증 간장애 환자(이상반응이 강하게 나타날 수 있다).(11. 기타항 참조)
  - 3) 노인환자(3. 이상반응항 참조)
  - 4) 심장질환 환자 또는 심장질환 병력을 가진 환자(4. 일반적 주의항 참조)
- 3. 이상반응**
  - 1) 임상시험자료
    - 소아: 심혈관, 위식도역류질환, 과민성 대장 증후군, 오심, 구토 또는 기타 연관 증상이 있는 총 1,275명의 환자들을 대상으로 31개의 이중맹검, 위약대조 연구에서 이 약의 안전성을 평가하였다. 모든 환자는 15세 이상이었으며, 최소 1회 이상 이 약을 투여 받았다. 일일 총 투여량의 중간값은 30mg/병위, 10~80mg이었으며, 투여 기간의 중간값은 28일(범위 1~28일)이었다. 당노병성 위마비 또는 화요오법이나 파킨슨병 관련 증상이 있는 환자군에서의 연구는 제외되었다.

표 1. 31개의 임상시험 중 1% 이상 보고된 이상반응

신체계 / 기관 분류 이상반응	이 약 (%) (n=1,275)
소화기계	
구강건조증	1.7

표 2. 31개의 임상시험 중 1% 미만으로 보고된 이상반응

신체계 / 기관 분류 이상반응	이 약 (%) (n=1,275)
정신계	
성욕소실	0.2
불안	0.1
신경계	
졸음	0.8
두통	0.6
소화기계	
설사	0.4
피부 및 피하조직	
발진	0.2
가려움	0.1
생식기계 및 유방	
유방분비과다	0.5
유방 통증	0.2
유방 누름통증	0.2
전신질환 및 투여부위상태	
무력증	0.1

1일 80mg 초과 용량, 28일 초과 투여 및 당노병성 위마비 환자를 포함한 45개의 임상연구에서는 이상반응(특히 악리조증) 예상할 수 있는 프로락틴과 관련된 이상반응) 발현율이 높게 보고되었다. 위의 이상반응과 더불어 가만못았기, 유방분비, 유방비대, 유방부기, 우울증, 과민증, 수유장애, 불규칙 월경이 보고되었다.

- 2) 시판 후 사례
  - 임상시험 중 보고된 이상반응과 위에 언급된 이상반응 외에 아래의 이상반응이 보고되었다. 각각의 표에서 이상반응의 빈도는 아래의 빈도에 따라 나열되었다. 매우 흔하게: 1/10이상, 흔하게: 1/100이상 1/1,000미만, 흔하지 않게: 1/1,000이상 1/10,000미만, 드물게: 1/10,000이상 1/100,000미만, 매우 드물게: 1/100,000미만, 빈도불명 포함
  - (1) 3개서 이상반응은 자발적 보고율에 따라 빈도별로 나타내었다.

표 3. 시판 후 조사에서 자발적 보고율에 따른 빈도별 이상반응

면역계	
매우 드물게	아나필락시스 반응(아나필락시스 쇼크 포함)
정신계	
매우 드물게	초조, 신경질
신경계	
매우 드물게	어지러움, 추체외로장애, 경련
눈	
빈도불명	안구운동불작
심장계	
빈도불명	심실부정맥, 급성 심장사*, Torsades de Pointes*, QTc연장
피부 및 피하조직	
매우 드물게	맥관부종, 두드러기
신장 및 비뇨기계	
매우 드물게	요저류
생식계 및 유방장애	
드물게	남성유방비대증, 무월경
근골격계	
매우 드물게	간기능검사 이상, 혈중 프로락틴 증가

\* 역학조사결과(4. 일반적 주의, 5 참조)

- (2) 추체외로장애는 주로 신생아와 영아에서 발생한다. 경련, 초조와 같은 다른 중추신경계 관련 이상반응은 주로 영아나 소아에게 나타난다.
- 3) 국내 자발적 이상사례 보고자료(1989-2014년)를 분석한 결과, 이상사례가 보고된 다른 의약품에서 발생한 이상사례에 비해 통계적으로 유의하게 많이 보고된 이상사례는 다음과 같이 나타났다. 다만, 이로써 곧 해당성분과 다음의 이상사례 간에 인과관계가 입증된 것을 의미하는 것은 아니다.
  - \* 전신 및 투여부위 이상: 부종

**4. 일반적 주의**

- 1) 이 약은 주로 간에서 대사되므로 간손상 환자에게 이 약을 투여할 경우에는 주의해야 한다.
- 2) 중증의 심부전 환자(혈청 크레아티닌 > 6mg/100ml)의 경우 돔페리돈의 소실반감기가 증가하므로 반복투여시에는 신소상의 정도에 따라 투여횟수를 1일 1~2회로 감소시켜야 하며, 용량도 감소시킬 필요가 있다. 장기투여를 요하는 환자는 정기적으로 검사를 받아야 한다.(11. 기타항 참조)
- 3) 유방장애는 프로락틴 분비에 의존적인 것으로 사료되므로 유방암 병력이 있는 경우, 이 약을 투여할 때 주의한다. 돔페리돈 복용 후 졸음 및 어지러움이 관찰되었다. 따라서 환자(예: 돔페리돈)이 미치는 영향을 파악할 때까지는 정신적 집중이나 조정이 필요한 운전이나 기계의 사용 등을 하지 않도록 조언해야 한다.
- 5) 이 약의 투여에 의해 간비의 내분비기능조절이상, 추체외로장애 등의 이상반응이 나타날 수 있으므로 이 약 투여시에는 유요작용과 안전성을 충분히 고려해서 사용한다.
- 6) 임상연구에서 돔페리돈이 심각한 심실부정맥이나 심장용역사의 위험을 증가시키는데 대안되어 있는 것으로 나타났다(3. 이상반응항 참조). 이 연구군에서 이러한 위험은 일일 30mg 이상의 경구제를 복용하거나 60세 이상의 환자에서 더 높게 나타나는 것으로 보인다. 따라서 이 약은 노인에게 신중하게 투여되어야 하며 60세 이상의 환자는 이 약을 복용하기 전 의사와 상담하여야 한다. 심실부정맥의 위험 증가로 인해 이 약은 QT와 같은 심장 전도 간격의 연장을 보이는 환자, 전해질 불균형(저칼륨혈증, 고칼륨혈증, 저마그네슘혈증)을 보이는 환자, 울혈성심부전과 같은 심장 질환 환자, 서맥 환자(예: 급기다)에 투여할 때 주의할 필요가 있다. 심실부정맥과 관련된 중증이나 징후가 보일 경우 이 약을 중단해야 하며, 환자는 의사와 계속 상의해야 한다.

**5. 상호작용**

- 1) 다른 약물과 병용시 내분비기능 조절이상 또는 추체외로 증상이 발생할 수 있으므로 부득이 병용할 경우에는 관찰을 중화하고 신중히 투여한다. 페니실라민계 제제(페니실라민, 클로르페라진, 클로르페라진 등), 티메틸라진(등), 부티르페나제 제제(메틸페라졸 등), 라우올리마 알칼로이드 부티르페나제 등)
- 2) 디기탈리시제제 포화시의 지포가 되는 구역, 구토, 식욕부진 증상을 유발할 수 있으므로 디기탈리시제제를 투여중인 환자(예: 고칼륨)는 관찰을 중화하고 신중히 투여한다.
- 3) 항콜린제(부틸스코폴라민, 트리핀, 트림토펜, 티메틸페나제 등)와 병용에 의해 소화관운동 항진작용이 억제되어 이 약의 위배축 작용이 감소될 수 있다. 따라서 신장애에 따라 허나를 감명, 중지하거나 필요에 따라 간격을 두고 투여한다.
- 4) 이론적으로, 이 약의 위운동 촉진작용은 특히 사형항제제나 정음피제제 같은 경구제의 흡수에 영향을 미칠 수 있다. 그러나 이미 미국이나 아세티미도르에 안정화된 환자의 경우 이 약의 병용투여는 이들의 혈중 농도에 아무런 영향도 미치지 않았다.
- 5) 이 약은 신경외원제의 효과를 증가시키지 않는 것으로 알려져 있다.
- 6) 이 약은 중추작용에 대한 영향성이 도파민효능약(브로모크립틴, 레보도파)의 소화계에, 구역, 구토와 같은 말초성 이상반응을 억제시키는 것으로 알려져 있다.

- 7) 제산제, 위산분해제제는 이 약의 경우 생체이용률을 높일 수 있으므로 이 약과 동시에 투여해서는 안 된다. 병용 투여시에는 음식을 섭취 전 이 약을 복용하고 음식을 섭취한 후 제산제 또는 위산분해제제를 복용한다.
- 8) 위장장애에 대한 이 약의 작용이 항무스카린 약물과 아편양 진통제에 의해 강화될 수 있다.
- 9) 이 약은 주로 CYP3A4에 의해 대사되며 강력한 CYP3A4 억제제와 동시 투여시에는 병용할 때 Q<sub>10</sub> 간격 있어 임상적 변화가 관찰되었다. 따라서 도페라민과 이러한 약물의 병용은 금지되어 있다.

- 도페라민은 QT 간격 연장을 유발하지 않는 것으로 나타난 강력한 CYP3A4 억제제(에티피비로를 병용하였을 때)에 동시 투여하여 하며 이때 환자는 심혈관계 이상증상의 징후나 증상에 대하여 주의 깊게 관찰하여야 한다. 도페라민과 QT 간격 연장을 일으키는 다른 약물을 병용할 때 주의해야하며 환자는 심혈관계 이상증상의 징후나 증상에 대하여 주의깊게 관찰하여야 한다.
- <QTc-연장 의약품>
- 항부정맥제 class Ia: 디소피라미드, 퀴니딘 등
  - 항부정맥제 class III: 아미오다론, 도르타도론, 소타롤, 도페라민, 이부틸리드 등
  - 항심장병약: 할로페리돌, 피모지드, 설린텐 등
  - 항우울제: 시탈로프람, 에시탈로프람 등
  - 항생제: 레보플록사신, 옥시플록사신, 에리트로마이신, 스피라마이신 등
  - 항진균제: 플루코나졸, 이트라코나졸, 케토코나졸, 보리코나졸
  - 마르코라이드계 항생제: 클라트리로마이신, 에리트로마이신, 텔리트로마이신
  - HIV 단백질분해효소 억제제: 암프라비나르, 아타자나비르, 포소파라비르, 인디나비르, 발비타비르, 리토나비르, 사쿠나비르

건강한 지원자에 대한 경구용 케토코나졸 또는 경구용 에리트로마이신의 각각의 약동학/역학 상호작용 연구에서 이들 약물이 도페라민의 CYP3A4 매개 대사를 상당히 저해함이 확인되었다. 도페라민 10mg씩 1일 4회와 투르코나졸 200mg씩 1일 2회의 병용으로 평균 QTc가 9.8msec 연장됨이 관찰되었고 각 시간별 변화는 12-17.5msec 범위였다. 도페라민 10mg씩 1일 4회와 에리트로마이신 500mg씩 1일 3회의 병용으로 평균 QTc는 9.9msec 연장되었고 각 시간별 변화는 16-14.3msec 범위였다. 이러한 상호작용 시험에서 항정상태(steady state)에서의 도페라민의 최고 혈중농도와 혈중농도 곡선하면적(AUC)이 3배까지 증가됨이 관찰되었다. 도페라민 혈중농도의 증가가 QTc에 영향을 주지는 않었는지 여부. 이들 시험에서 도페라민을 단독으로 1일 4회 4투어시 평균 QTc가 16msec에서 10mg씩 2투어와 25msec에서 에리트로마이신 연구 증가된 반면 케토코나졸 단독용법(200mg씩 1일 2회)과 에리트로마이신 단독용법(500mg씩 1일 3회)은 평균 QTc가 각각 3.8, 4.8msec 증가하였다. 건강한 지원자를 대상으로 도페라민을 단독으로 40mg씩 1일 4회(하루 총 160mg) 또는 1일 2회(총 용량의 2배) 안정적으로 반복 투여한 연구 결과 상호작용 연구에서 병용투여시 관찰된 것과 유사한 도페라민의 혈중농도에서 QTc상의 유의한 증가는 관찰되지 않았다.

- 10) 임상적으로 QT 연장 및 Torsades de pointes과 관련된 약물 (항부정맥제, 퀴놀론계 항생제, 항정신병약, 5-HT<sub>3</sub> 길항제, beta 2 아드레날린 수용체 효능제, 항말라리아제, SSR, 삼환계 항우울제와 병용할 경우 주의가 필요하다. 심전도, 특히 QTc 간격의 증가/감소의 환자나 율동성상부위과 같은 근원적인 심질환이나 유의한 전해질장애를 지닌 환자, 특히 Torsades de pointes 위험이 있는 환자에 사용하는 경우 주의한다.
- 11) MAO억제제(Monoamine oxidase inhibitor)를 이 약과 병용하면 이분산 고감각 신경결의 도파민 농도가 증가할 수 있다. 따라서 고혈압의 가능성이 있을 수 있으므로 신중히 투여한다.

### 6. 임부 및 수유부에 대한 투여

- 1) 임부에게 이 약의 사용에 대한 시판 후 자료는 제한적이다. 컷트를 사용한 동물실험에서 모체 독성을 나타내는 정도의 고용량에서 성식 독성이 관찰되었다(골격, 내장 이상 등의 기형 등). 사람에 대한 잠재적인 위험은 알려져 있지 않다. 따라서 임부 또는 임신하고 있을 가능성이 있는 여성에게는 투여하지 않는다.
- 2) 이 약은 컷트를 사용한 동물실험에서 모유유출에 이형됨이 관찰되었으나 대사산물로서 배설. 25mg/kg 용량을 경구 및 정맥투여한 후 각각 모유유출에 배설된 최고 농도가 40ng/ml, 800ng/ml로 나타났다. 인체 모유 중의

도페라민의 농도는 혈장 농도의 10-50%정도이며 10ng/ml를 넘지 않을 것으로 예상된다.

- 3) 도페라민은 모유를 통하여 분비되나 신생아들은 산모의 모유유출에 맞게 조절된 용량의 0.1% 미만을 수유 받았다. 모유유출을 통한 노출 후에는 부작용 특히 신장 문제가 발생할 수도 있다. 모유유출자 아이에게 주의 시의와 산모가 지표를 통하여 다른 이유를 고려하여 둘 중 하나를 중요한 조치를 취하여야 한다. 모유유출은 병은 신생아들은 QTc 연장 위험 요소에 대하여 경계하여야 한다.

### 7. 소아에 대한 투여

물무게가 35kg 미만인 소아에게 이 약의 투여는 적절하지 않다. 과량 투여는 소아에게 신경제 장애를 초래할 수 있다(과량투여시의 처치항 참조). 시판 후 경험에서, 주체의 연령에 다른 중추신경계 관련 이상반응을 제외하고 성인과 소아 간 안전성에 차이가 없었다. 주체의 연령은 주로 신생아와 1세 이하의 영아에서 발생한다. 경련, 초조와 같은 다른 중추신경계 관련 이상반응은 주로 영아나 소아에게 나타난다.

### 8. 고령자에 대한 투여

일반적으로 고령자는 생리 기능이 저하되어 있으므로 감항하는 등 주의한다.

### 9. 괴광투여시의 처치

- 1) 증상: 괴광투여는 주로 영아 및 소아에서 보고되었다. 괴광투여의 원인은 조조, 어지럼, 혼란, 의식변화, 경련, 방향감각 장애, 증음 및 추체외로 반응 등이 있다. 또한 파킨슨증후군(수전, 강직, 무운동성) 나타날 수 있다.
- 2) 처치: 이 약의 괴광투여에 특별한 해독제는 없다. 혈장된 투여 및 위세척 등이 도움이 될 수 있다. QTc 간격 연장 위험성 가중성이 있으므로 심전도 모니터링을 해야 한다. 면밀한 의학적 관리와 보조요법이 권장된다. 항콜린제, 항경련제, 항구아미이 주체외로 반응을 조절하는 데 도움이 될 수 있다.

### 10. 보관 및 취급상의 주의사항

- 1) 어린이의 손이 닿지 않는 곳에 보관한다.
- 2) 의약품을 원래 용기에서 꺼내어 다른 용기에 보관하는 것은 약품오염에 의해서 일어나는 약품 품질 저하의 원인이 될 수 있으므로 원래의 용기에 보관한다.
- 3) 배합투여: 아이노말린제제와 병용 처치되어 동일 용기에 담아 조제할 때, 이 약의 백색이 일어날 수 있으므로, 다른 약제외에 담아 조제하도록 한다.

### 11. 기타

<약리학적 특성>

ICH-E14 가이드라인에 의해 철저한 QT 연구가 실행되었다. 이 연구는 건강한 사람을 대상으로 위약군과 양성대조군을 포함하여 하루 80mg씩 10일 또는 20mg의 도페라민을 하루 4번 투여하였다. 이 연구에서 투약 4일째에 20mg은 도페라민과 위약 QTc 사이에 최대 3.4msec 차이를 보였다. 양측 90% CI<sub>LO</sub>에서 5.9 msec은 10msec를 넘지 않았다. 도페라민이 하루 80mg씩 7투어되었을 때 임상적으로 연관성 있는 효과가 관찰되지 않았다. 그러나, 이전 투여량과 약용량의 상호작용 연구에서 도페라민이 단독으로(하루 4번 10mg씩) 투여되었을 때 QTc 연장의 증가가 보였다. 도페라민과 위약의 최대 QTc 시간 정점 평균 차이는 각각 5.4 msec(95% CI: -1.7에서 12.4) 그리고 7.5 msec(95% CI: 0.6에서 14.4)였다.

### <약동학적 특성>

흡수  
 도페라민은 경구 투여 후 빠르게 흡수되며 대략 복용 1 시간 후에 최대 혈장 농도를 보였다. 도페라민의 C<sub>max</sub> AUC 값이 10mg에서 20mg 용량 범위내에서 용량비례적으로 증가하였다. 4일 동안 1일 4회(반복용법 5(간격 4시간))로 인하여 도페라민 AUC가 2배-3배로 축적되었다. 일반적으로 식후 도페라민을 복용할 때 도페라민의 생체이용률이 증가하지만 임상적 중요성은 식전 15-30분에 도페라민을 복용하여야 한다. 위나 산도가 감소하면 도페라민의 흡수가 감소한다. 경구 생체이용률은 시메티딘과 탄산소나트륨의 사전 병용 후에도 인하여 줄어든다.

### 간소상

중증도의 간소상 연구대상자는(Pugh 점수 7에서 9, Child-Pugh 점수 B) 건강한 연구대상자에 비하여 도페라민 AUC와 C<sub>max</sub>가 각각 2.9, 1.5배 더 높았다. 평균 율동성은 2% 증가하고 최종소실반감기는 15시간에서 23시간으로 늘었다. 경중 간소상 환자들은 C<sub>max</sub> 그리고 AUC를 기반으로 하였을 때 건강한 대상체에 비하여 단백질결합이나 최종 소실반감기의 변화없이 노출도가 적었다. 중증 간소상과 관련한 연구는 이루어지지 않았다. 도페라민은 중증 또는 중증 간염에 환자들에게는 사용 금지이다.

### 신소상

중증 신장 부전증을 가진 연구대상자(CCR < 30 ml/min/1.73m<sup>2</sup>)에서 도페라민의 약물소실반감기는 7.4에서 20.8시간으로 늘어났지만 평균 약물 농도는 건강한 지원자들에 비하여 낮았다. 아주 소량의 미분변환물(약 1%)가 신장을 통하여 배설되기에 신소상 환자들에서 1회 투여를 조절해야 한다고 하였다. 하지만 변태되는 투여에는 신소상 조절에 따라 병용 빈도도 하향 하거나 또는 두 번으로 줄이고, 복용 양 또한 줄여야 한다.

### <비임상 자료>

연하와 체의 전기생리학적 연구는 인체에 QTc 간격을 증가시키는 도페라민의 전반적 중독도 위험성을 나타낸다. HERG 이식세포와 기니피 근세포에 대한 체외실험에서 I<sub>Kr</sub> 이온 경로를 통해 전류를 억제하는 IC<sub>50</sub> 값과 사람에서 동일 최대 복용량 10mg 3회 투여시 우리 혈장 농도와 비교시 노출 비율의 범위는 26-47배였다. 적출심장조직에 관한 체외 실험의 활동전위주사기의 안전성이 동일 최대 복용량 10mg 3회 투여를 복용한 환자의 우리 혈장 농도를 4배 초과했다. 체외 심부전증 촉진 위험 물질적 측정 랭겐도르프 관류 심장의 안전성은 동일 최대 복용량(10mg 3회 투여)에 부여된 우리 혈장 농도를 9-45배까지 초과했다. 개에서 QTc 연장에 영향이 없는 체내 모델과 다형성심실빈맥에 감작된 토끼 모델의 부형제와 동일 최대복용량(10mg씩 3회 투여)에 부여된 우리 혈장 농도를 각각 보다 22, 43배 초과했다. 마취된 기니피 모델에 전천하 정맥 주입된 45.5mg/ml의 전체 혈장 농도에 QTc 효과가 없었으며 동일 최대복용량(10mg씩 3회 투여)을 복용한 사람의 전체 혈장 농도를 보다 3배 높였다. 후자의 연구는 도페라민 경구 투여에 노출된 사람에 대한 효과 연관성은 확실하다. CYP3A4를 통한 신진대사 약제는 도페라민 우리 혈장 농도를 3배까지 높일 수 있다. 한도에서 예제 독성을 나타내는 높은 용량에서(사람에게 권장된 용량보다 40배 많은) 최기형성이 나타났다. 마우스와 토끼에게서는 최기형성이 나타나지 않았다.

[표장방법] 300정, 1000정

### [저장방법 및 사용기간]

밀폐용기 실온(-30~30도)보관

사용기간: 제조일로부터 36개월(3년)

### ※ 주의

1. 의약품용 어린이 손이 닿지 않게 보관하십시오.
2. 정해진 용법 용량을 준수하여 사용하십시오.
3. 의약품과 사용하기 전에 의약품과 함께 처방받은 주의금기 및 이의약과 함께 보관하십시오.
4. 의약품을 원래 용기에서 꺼내어 다른 용기에 보관하는 것은 약품오염에 의해서 의약 품질 저하의 원인이 될 수 있으므로 원래의 용기에 담아 보관하십시오.
5. 사용기한이 지난 의약품은 사용하지 마십시오.

### [취급상의 주의사항]

1. 본 의약품은 엄격한 품질관리를 필한 제품입니다. 만약 구입시 변질, 변태 또는 오손된 제품이 발견될 경우에는 구입처를 통하여 교환하여 드립니다.
2. 의약품정보는 식물의약품안전처 온라인약도서관 (<http://drug.mfds.go.kr>)을 참조하십시오.

### 제조원:

알브젠코리아주식회사,  
 충청남도 공주시 정안면 정안농공단지길 55-8  
 소비자상담전화: 02-2047-7700

작성년월일: 2017년 06월 04일

이 첨부문서는 작성일(2017년 06월 04일) 이후 변경된 내용이 없습니다(<http://ezdrug.mfds.go.kr>)-정보마스터(의약품정보) 리포트에서 확인하실 수 있습니다.