

35mm

20mm

판테온® 정 20 mg

(판토프라졸나트륨세스키히드레이트)

ARTDB012038P

판테온® 정 20 mg

(판토프라졸나트륨세스키히드레이트)

PANTEON®

전문의약품
분류번호 232



[원료 및 구성 성분]

- 유효성분: 판토프라졸나트륨세스키히드레이트(USP) 22.55mg (판토프라졸로서 20.00mg)
- 동물유래 성분: 유당수화물(소, 우유)
- 첨가제: 감초-탄산나트륨, 라우릴황산나트륨, 메타아크릴산 아크릴산에틸공중합체(유드라진L30D-55), 산화티탄, 스테아릴 푸마르산나트륨, 오파드라이트II노란색, 크로스포비돈, 탄산수소나트륨, 텔크, 폴리에틸렌글리콜6000, 히프르멜로오스2910

[성상] 황색의 장용성 제피를 한 타원형 정제

[효능·효과]

- 경증의 위식도역류 질환 및 관련 증상(속쓰림, 산역류, 연하통) 치료
- 역류성 식도염의 재발방지를 위한 장기유지요법
- 지속적으로 비스테로이드소염진통제를 투여해야 하는 환자에서 비스테로이드소염진통제에 의한 위십이지장궤양의 예방

[용법·용량]

1. 경증의 역류성 식도질환 및 관련 증상 치료: 판토프라졸로서 1일 1회 20 mg을 아침 식전 경구 투여한다. 증상경감은 일반적으로 2 ~ 4 주내에 이루어지며, 통상 4주 복용으로 치유될 수 있다. 만일 치유되지 않는 경우 추가 4주 복용으로 치유될 수 있다.
2. 역류성 식도염의 재발방지를 위한 장기유지요법: 판토프라졸로서 1일 1회 20 mg을 아침식전 투여한다. 만일 재발한 경우 1일 판토프라졸로서 40 mg으로 증량하였다가 치유 후 다시 1일 20 mg으로 감량한다.
3. 지속적으로 비스테로이드소염진통제를 투여해야 하는 환자에서 비스테로이드소염진통제에 의한 위십이지장궤양의 예방: 판토프라졸로서 1일 1회 20mg을 투여한다.
- 고령자나 신기능장애가 있는 환자에 있어서 투여량 조정은 필요하지 않다.
- 간장애 환자: 중증의 간장애 환자에게는 이 약으로서 1일 1회 20 mg을 초과하지 않는다.

[사용상의 주의사항]

1. 다음 약제의 투여하지 말 것.
 - 1) 이 약, 이 약의 구성성분 또는 벤즈이미다졸류에 과민반응 및 그 병력이 있는 환자(아나필락시스, 아나필락시스 쇼크, 혈관 부종, 기관지 경련, 급성 간질성 신장염 및 두드러기 등의 과민반응이 나타날 수 있다).
 - 2) 이따자나비르 및 넬피나비르를 투여중인 환자(상호작용함 참조)
 - 3) 임신 1기인 임부 또는 임신하고 있을 가능성이 있는 여성
 - 4) 수유부
 - 5) 릴피리딘 함유제제를 투여중인 환자(상호작용함 참조)
 - 6) 유당분해효소 결핍증(Lapp lactose deficiency), 포도당-갈락토오스 흡수장애(glucose-galactose malabsorption) 등 유전적인 문제가 있는 환자에게 이 약을 투여해서는 안 된다.

2. 이상반응

1) 기관계별 이상반응

발현빈도 발관계	자주 1% ~ 10% 미만	때때로 0.1% ~ 1% 미만	드물게 0.01% ~ 0.1% 미만	매우 드물게 0.01% 미만 또는 단독보고
위장관계	상복부통, 변비, 고창(복부 팽만감), 설사	구역/구토, 트림, 입안건조		
전신계	피로, 무력증, 권태		부종(투약중단시 사라짐), 체온상승(투약중단시 사라짐)	발열
간담즙계		간효소치 (아미노전달효소, γ-GTP) 상승	빌리루빈 상승, 간부전증 동반하거나 동반하지 않는 황달을 유발시키는 심각한 간세포성 손상	
면역계			아나필락시스 쇼크를 포함하는 아나필락시스반응	
근골격계, 결합조직계			관절통, 근육통 (투약중단시 사라짐)	횡문근융해 빠를질
신경계	두통	어지럼, 시력장애(시아 흐름)	미각이상	
정신계	불면	수면장애	우울증(투약중단시 사라짐), 환각, 착란, 방향감각장애	
신장및 요로계			간질신장염	

피부 및 피하조직계	가려움증이나 피부발적과 같은 알레르기 반응	두드러기, 혈관부종, 허립막안종후군 (스티브스-존슨 증후군), 다형성홍반, 독성 표피괴사후 (리엘즈후군)과 같은 심각한 피부 증상, 광감수성	
내분비계			
혈액 및 인과계	무과립구증		백혈구감소증, 혈소판감소증, 범혈구감소증
생식기계		여성형유방	
대사 및 영양계		고지혈증과 지질증가 (트리글리세라이드, 콜레스테롤), 체중변화	저나트륨혈증, 저마그네슘혈증, CK(creatinine kinase)상승

- 2) 이 약과의 인과관계에 상관없이 1%이상에서 추가로 발생하는 이상반응은 다음과 같다: 불안, 관절통, 무기력증, 요통, 기관지염, 홍통, 기침증가, 소화불량, 호흡곤란, 두드러기증상(flus syndrome), 위장염, 위장장애, 고지혈증, 긴장과도, 감염, 편두통, 경부통, 통증, 인두염, 직장염, 비염, AST 상승, 부비염, 사기도감염, 빈뇨, 요로감염
- 3) 이 약과의 인과관계는 명확하지 않으나, 이 약 투여 후 1%미만에서 추가로 발생한 이상반응은 다음과 같다.
 - 전신계: 증가, 알레르기반응, 오한, 피상, 안면부종, 일반적인 부종, 열감, 탈장, 임상시험실검사이상, 권태감, 모놀리아증, 중앙, 불특이성악물반응
 - 심혈관계: 심전도이상, 협심증, 부정맥, 심방세동, 관상동맥질환, 홍통, 울혈성심부전, 출혈, 고혈압, 저혈압, 심근경색, 심근허혈, 심계항진, 맥박혈관질환, 실신, 빈맥, 정맥염, 혈전증, 혈관화장
 - 소화기계: 식욕감퇴, 아파타성 구내염, 대장염, 십이지장염, 연하장애, 장염, 식도출혈, 식도염, 위십이지장 증양, 위십이지장 출혈, 위십이지장 모놀리아증, 치은염, 구취, 토혈, 식욕증가, 흡색변, 구내염, 구내 모놀리아증, 치주농양, 치주염, 직장출혈, 위궤양, 배변이상, 혀의 변색, 궤양성 대장염
 - 내분비계: 당뇨병, 갑상선증, 갑상선염, 당뇨병, 갑상선염, 갑상선염
 - 혈액계: 빈혈, 반사출혈, 호산구증가증, 철결핍성빈혈, 백혈구증가증, 백혈구감소증, 혈소판감소증
 - 배설기계: 담양제: 탈수, 통증, 갈증, 체중증가, 체중감소
 - 근골격계: 관절염, 골절함, 골절질환, 다리경련, 활액낭염, 건조염
 - 신경계: Abnormal dream, 혼돈, 경련, 입마름, 구어장애, 환각, 활동과다, 성욕감퇴, 조증, 신경통, 신경염, 신경장애, 이상감각, 반사작용감소, 수면장애, 졸림, 이상지각, 진전
 - 호흡기계: 천식, 코피, 딸꾹질, 후두염, 호흡장애, 폐렴, 목소리변형
 - 피부/부속기계: 여드름, 탈모증, 접촉성피부염, 습진, 균성피부염, 출혈, 단순포진, 대상포진, 태선모양피부염, 반구진성 발진, 피부질환, 피부궤양, 발한
 - 특수감각: 약시, 백내장, 난청, 복시증, 이통, 마비, 녹내장, 외도염, 미각이상, 이명
 - 빈도 불명: 클로스트리디움 디피실레성 설사
- 다양한 프로토타입제제의 시판 후 조사로 통해 보고된 이상반응이다. 이 이상반응은 불특정 다수의 인구를 대상으로 자발적으로 보고된 것이기 때문에, 항상 발생성을 신뢰성 있게 예측하거나 약을 투여와의 인과관계를 확립할 수 있지는 않다.
- 연역계: 전신홍반루푸스
- 피부 및 피하조직계: 피부홍반루푸스

3. 일반적 주의

- 1) 이 약으로 인해 악성종양의 증상이 완화되거나 진단이 지연될 수 있으나 악성 종양이 의심되는 경우 증상(의도하지 않은 현저한 체중 감소, 재발성 구토, 삼킴곤란, 통상, 흡색변 등)이 있으면서 위궤양이 있거나 의심되는 경우 악성 이암을 확인하고 투여해야 한다.
- 2) 이 약으로 장기간 치료할 경우(특히 1년 이상) 환자는 정기적으로 검사를 받아야 한다.
- 3) 중증의 간장애 환자에 대하여 투약하는 경우 1일 투여량은 20 mg을 초과하지 않는다. 또한 장기투여 시 투약기간중 간효소치를 정기적으로 관찰하고 만일, 수치가 높아진 경우에는 투약을 중지한다.
- 4) 이 약은 신경성 위질환 같은 경미한 위통증 및 장통증에는 사용하지 않는다.
- 5) 이 약의 장기투여로 인해 저염산증 또는 무위산증에 의해 비타민 B12 (cyanocobalamin) 흡수장애가 나타날 가능성이 있다.

- 지속적으로 비스테로이드소염진통제 치료를 받아야 하는 환자나 위장관 복합증세가 발생할 위험성이 증가하는 경우에는 사용을 제한하여야 한다. 위험성 증가는 65세 이상 연령이나 위궤양, 심이식장개양 또는 위장관 출혈 등 개인적 위험성에 따라 평가한다.
- 일부 해외 약학연구에서 프로톤펌프억제제(Proton Pump Inhibitor) 치료가 고관절, 손목 및 척추 골절의 위험성 증가와 관련이 있을 가능성이 있다고 보고되었다. 골절의 위험은 권장용량을 상회하는 고용량을 투여한 환자와 1년 이상의 장기사용 환자에서 증가되었다.
- 3개월 이상 프로톤펌프억제제(Proton Pump Inhibitor) 치료를 받은 환자들에게서 저마그네슘혈증이 드물게 보고되었으며, 1년 이상 치료를 받은 경우에 가장 많이 나타났다. 대부분의 환자들에게 저마그네슘혈증의 치료로서 저마그네슘보충 및 프로톤펌프억제제(Proton Pump Inhibitor) 투여 중단이 필요하다. 장기간 치료가 필요하거나 디쿠신 또는 저마그네슘혈증을 유발하는 약물(예, 이노제)을 병용투여하는 환자로서 치료 시작을 포함한 주기적 마그네슘 수치 모니터링이 필요하다. 중대한 이상반응은 감지, 부정적, 발작을 포함한다.
- 프로톤펌프억제제로 인해 위내 산도가 감소하면 위장관에 보통 존재하는 세균의 수가 증가한다. 이 약으로 치료할 때 살모넬라, 캄필로박터, 클로스트리움 디피실레와 같은 세균에 의한 위장관의 감염 위험이 약간 증가할 수 있다. 이것은 클로스트리움 디피실레균 설사 위험성 증가와 연관이 있으며 특히 입원환자에서 이러한 위험성이 증가되었다는 여러 관찰연구 결과도 보고되었다. 이러한 진단은 설사증세가 개선되고 때때로 악화되어야 한다.
- 적절한 치료 후에도 증상이 지속되는 경우에는 추가적인 조사가 고려되어야 한다.
- 어려움이나 시력장애같은 이상반응이 나타날 수 있으며 그러한 경우 반응하는 능력이 떨어질 수 있다.
- 메토트렉세이트: 프로톤펌프억제제와 메토트렉세이트(주로 고용량을 사용하는 경우, 메토트렉세이트의 사용상의 주의사항 참조)를 병용하는 경우 메토트렉세이트 그리고/또는 그 대체제의 혈청 농도가 상승 및 지속되어 메토트렉세이트의 독성이 나타날 수 있다는 문헌보고가 있었다. 고용량의 메토트렉세이트를 사용하는 경우, 프로톤펌프억제제의 일시적인 투여 중단을 고려할 수 있다 (상호작용항 참조).
- 신장 기능에 중대한 영향을 관찰하고 증상에 따라 이 약을 최소용량 및 적절한 치료기간으로 투여하여야 한다.
- 이 약을 장기간 투여한 환자(특히, 캄필로박터 필로리 감염에 양성인 환자)에서 위 체부 조직검사 시 때때로 위축성 위염이 보고되었다.
- 이 약을 포함한 프로톤펌프억제제를 투여한 환자에서 급성 간질성 신장염이 보고되었다. 급성 간질성 신장염은 프로톤펌프억제제 치료 기간 중 언제라도 발생할 수 있으며, 일반적으로 투약과 관련반응에 의해 발생한다. 급성 간질성 신장염이 발생한 경우 이 약의 투여를 중단한다.
- 피부 및 전신홍반루푸스: 프로톤펌프억제제를 복용한 환자에서 피부홍반루푸스(Cutaneous lupus erythematosus, CLE)와 전신홍반루푸스(Systemic lupus erythematosus, SLE)가 보고되었다. 이러한 사례들은 새로 발생하거나 기존의 자가면역질환의 악화로 발생하였다. 프로톤펌프억제제로 유발되는 홍반루푸스 사례는 대부분 피부홍반루푸스였다. 프로톤펌프억제제를 복용한 환자에서 보고된 피부홍반루푸스의 가장 흔한 형태는 이 급성피부홍반루푸스이며, 영아부터 노인에 이르기까지 지속적인 약물 치료 후 수주에서 수년 이내에 발생하였다. 일반적으로 조직학적 결과는 장기침묵이 없는 상태로 관찰되었다. 프로톤펌프억제제를 복용한 환자에서 전신홍반루푸스는 피부홍반루푸스보다 덜 흔하게 보고되었다. 프로톤펌프억제제 관련 전신홍반루푸스는 보통 비약물유발성전신홍반루푸스보다 더 가벼운 증세를 보인다. 전신홍반루푸스는 주로 젊은층의 성인부터 노인에 이르기까지 초기 약물 치료 후 수일에서 수년 이내에 발생한다. 대다수의 환자는 발진이 나타났으나, 관절통과 혈구감소증도 보고되었다. 의학적으로 지시된 것보다 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. 대부분의 환자들은 4-12주 내로 프로톤펌프억제제 중단만을 통하여 개선되었다. 혈청학적 검사(예, 항핵항체(Antinuclear antibody, ANA))에서 양성으로 나타날 수 있으며, 높은 혈청학적 검사결과는 임상 증상보다 해결하는데 시간이 더 소요될 수 있다.

4. 상호작용

- 위의 pH가 생체내이용율의 중요한 결정 요인이 되는 약물의 경우에는 이 약에 의한 위산분비억제작용 때문에 약물의 흡수가 저해될 수 있다. 다른 산 분비 억제제나 제산제와 마찬가지로 이 약 투여 중에는 케토크나솔, 임피실린에스테르, 아타자나비르, 철염, 엘로티닙 및 마이크로네이트모페틸의 흡수가 감소될 수 있다. 건강한 지원자와 장기이식환자에서 이 약과 마이크로네이트모페틸을 병용투여시, 위내 pH의 증가로 인해 마이크로네이트모페틸의 용해도가 감소하여 활성대사체인 마이크로네이션의 노출이 감소되었다. 이 약과 마이크로네이트모페틸을 병용투여하는 장기이식 환자에서 장기 거부반응과 마이크로네이션의 감소된 노출도 간 임상성상관성이 확립되지 않았다. 이 약은 마이크로네이트모페틸을 투여 중인 환자에게는 주의하여 사용해야 한다.
- 이 약물은 CYP-450 효소계를 통해 간에서 대사되므로, 간에서 CYP-450 효소계를 거쳐 대사하는 다른 약물과의 상호작용에 주의하여야 한다. 그러나 다음과 같은 약물과의 유의할 만한 임상적 상호작용은 없었다: 디아제팜, 아르파린, 테오필린, 페니토인, 디쿠신, 안티피린, 니페디핀, 페노프로쿠온, 디클로페낙, 카르바마제핀, 카페인, 에탄올, 글리벤클라미드, 메토프롤롤, 경구용 피임제, 제산제, 나프록센, 피복시캄
- 임상적 약동학 자료에서 페프로쿠오닌이나 아르파린의 병용투여시의 상호작용은 없었으나, 시판 후 조사 기간 동안 INR(International Normalized Ratio)수치에 변화를 보인 몇몇의 사례가 있었다. 프로트롬빈시간(INR)의 증가는 비정상적 출혈, 심지어 사망까지 초래할 수 있다. 그러므로 쿠마린계 항응고제를 복용하고 있는 환자에서 판토프라졸의 사용을 개시 혹은 종료시점 이후, 혹은 비정기적으로 프로트롬빈시간(INR)을 모니터링 할 것을 권장한다.
- 건강한 지원자에게 오메프라졸(40 mg 1일 1회 투여)과 아타자나비르 300 mg/리토나비르 100 mg을 병용투여 했을 때 아타자나비르의 노출이 감소했으며(AUC, Cmax, Cmin)이 약 75% 감소), 혹은 란소프라졸(60 mg, 일회용량)과 아타자나비르 400 mg을 병용투여 했을 때 아타자나비르의 생체이용률이 상당량 감소했다. 아타자나비르의 흡수는 pH에 의하여 변한다. 그러므로 판토프라졸을 포함하는 프로톤펌프억제제들은 아타자나비르 및 펠리나비르와 병용투여할 수 없다. PPI와 병용투여시 이 두 약물(아타자나비르, 펠리나비르)의 혈장농도가 감소하며 그 결과로 치료효과의 손실과 약물내성이 나타날 수 있다.

- 건강한 지원자에게 이 약과 클로피도그렐을 병용투여시 클로피도그렐활성대사체인 클로피도그렐에 의해 유도된 혈소판억제작용에 대한 노출에 대해 임상적으로 중요한 영향은 없다.
- 프로톤펌프억제제(Proton Pump Inhibitor)를 투여중인 환자에서 tetrahydrocannabinol(THC)에 대한 소변선별검사에서 위양성판정이 있었다. 양성결과를 증명하기 위한 확실한 대체 방법이 고려되어야 할 것이다.
- 이성반응 사례 보고, 집단약동학 연구(population pharmacokinetic studies) 및 후향적 연구 등에서 메토트렉세이트(주로 고용량을 사용하는 경우, 메토트렉세이트의 사용상의 주의사항 참조)와 프로톤펌프억제제를 병용하는 경우 메토트렉세이트 그리고/또는 그 대체제인 하드록시메토트렉세이트의 혈청 농도가 상승 및 유지되어 메토트렉세이트의 독성이 나타날 수 있다고 보고되었다. 그러나 고용량의 메토트렉세이트와 프로톤펌프억제제에 대한 정식 약물상호작용연구는 수행되지 않았다(임상적 주의항 참조).
- 이 약과 필리피린의 병용 시 필리피린의 혈장농도가 감소할 수 있으므로(위장 pH 증가) 병용 투여해서는 안된다. 이는 필리피린의 치료효과를 저하시킬 수 있다.

5. 임부 및 수유부의 투여

- 이 약은 랫트 암컷을 이용한 수태능 및 일반생식독성 시험의 고용량(450 mg/kg/day)에서 분만 지연 및 출생자의 사망을 증가와 성장지연이 나타났으며, 주산, 수유기 시험의 10 mg/kg/day이상의 투여량에서 출생자의 출생후 체중감소가 나타났으며 임신초기 3개월간은 투여하지 않으며 그 외 기간에도 치료상의 유익성이 위험성을 상회한다고 판단되는 경우에만 투여한다.
- 동물 생식연구에서는 5 mg/kg이상의 용량에서 약한 태아독성의 증상이 관찰되었다.
- 이 약은 동물실험에서 수유군도 분비되었으며 사람에게서 모유로 이행된다(보고되었다). 따라서 수유중인 여성에게 투여하지 않는다.

6. 소아에 대한 투여

12세 이하의 소아에 투여경험이 제한적이므로 사용이 권장되지 않는다.

7. 과량투여시의 처치

인체를 대상으로 한 과량투여시의 증상에 대하여는 알려진 바가 없으나 판토프라졸 240 mg을 2분간 정맥주사 하어도 이상반응은 없었다. 과량투여로 인하여 중독증상이 나타나는 경우에는 대증요법을 실시한다.

8. 적용상의 주의사항

- 이 약을 복용할 때는 씹거나 부수지 말고 그대로 복용한다.
- 이 약은 수년간 복용하는 경우에 대한 안전성이 완전히 확립되어 있지 않으나 역구성 식도염의 재발방지를 위한 장기용법의 경우 1년 이상 투여하려면 이익/위험비를 신중히 고려하여야 한다.

9. 보관 및 취급상의 주의사항

- 어린이의 손이 닿지 않는 곳에 보관한다.
- 다른 용기에 바꾸어 넣은 것은 사도원인이 되거나 품질유지면에서 바람직하지 않으므로 이를 주의한다.

10. 기타

실험동물 랫트를 이용한 발암성실험(2년)에서 이 약에 기인한 위증양, 간세포선종 및 암종(50 mg/kg/day이상), 갑상선여포성 세포종양(200 mg/kg/day)병변이 관찰되었다.

[포장단위]

30정, 100정

[저장방법 및 사용기간]

차광기밀용기, 실온 (1~30°C)보관

사용기간: 제조일로부터 36개월(3년)

* 주의

- 의약품용 어린이 손에 닿지 않게 보관하십시오.
- 정해진 용법·용량을 준수하여 사용하십시오.
- 의약품용을 사용하기 전에 사용설명서의 첨부문서를 주의 깊게 읽으시고, 의약품과 함께 보관하십시오.
- 의약품용을 원래 용기에서 꺼내어 다른 용기에 보관하는 것은 의약품 오용(잘못 사용)에 의한 사고 발생이나 의약품 품질 저하의 원인이 될 수 있으므로 원래의 용기에 넣어 보관하십시오.
- 사용기간이 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.

- 의약품 정보는 식품의약품안전처 온라인약도서관 (<http://drug.mfds.go.kr>)을 참조하십시오.

제조사: **알보켄코리아주식회사**, 충청남도 공주시 정안면 정안농공단지길 55-8 소비자가상담전화: 02-2047-7700 * 부작용 피해처리 신청: 한국의약품안전관리원(1644-6223)

작성년월일: 2017년 12월 07일
이 첨부문서 작성일(2017년 12월 07일)이후 변경된 내용은 이지드럭 (<http://ezdrug.mfds.go.kr>) - [정보마당] - [의약품 정보] 란에서 확인할 수 있습니다.