

## 경구용 제3세대 세파계 항생물질제제

**세프독심**건조  
시럽

세프포독심프록세틸

전문의약품

분류번호 : 618

## 【원료약품 및 그 분량】 이 약 100g 중(용제 첨가시 500mL)

- 유효성분: 세프포독심프록세틸(KP) ..... 5,000mg(역가)
- 첨가제(보존제): 벤조산나트륨(NF) ..... 295mg
- 기타첨가제: 유당수화물, 정제백당, 카르복시메틸셀룰로오스칼슘, 히드록시프로필셀룰로오스, 염화나트륨, L-글루탐산나트륨수화물, 아스파탐, 산화제이철, 카르복시메틸셀룰로오스나트륨, 시트르산, 시메티콘, 오렌지미크론, 땁기향코튼, 콜로이드성이산화규소, 텔크

【성상】 적황색~오렌지색의 과립

## 【효능·효과】

## • 유효균종

포도상구균, 연쇄구균, 폐렴연쇄구균, 모락셀라 카타랄리스, 대장균, 시트로박터, 클레브시엘라, 엔테로박터, 프로테우스(프로테우스 미라빌리스, 프로테우스 불가리스, 프로비렌시아 레트케리, 프로비덴시아 인콘스탄스), 인플루엔자균

## • 적응증

- 종기, 종기증, 응증, 전염성농가민, 연조직염, 림프관(절)염, 피하농양
- 인후두염(인후농양), 급성기관지염, 편도염(편도주위염, 편도주위농양), 폐렴
- 신우신염, 방광염
- 종이염, 부비동염
- 성홍열

## 【용법·용량】

- 유·소아 : 세프포독심으로서 1회 체중 Kg당 3mg(역가), 1일 2~3회, 사용시 혼탁하여 경구 투여한다. 중증 또는 효과가 불충분하다고 사료되는 증례에 대해서는 1회 체중 Kg당 4.5mg(역가)를 1일 3회 경구투여한다.

연령, 증상 등에 따라 적절히 증감한다.

## 【사용상의 주의사항】

## 1. 경고

이약에 힘되어 있는 인공감미제 아스파탐은 체내에서 분해되어 폐닐알라닌으로 대사되므로, 폐닐알라닌의 섭취를 규제할 필요가 있는 유전성 질환인 폐닐케톤뇨증 환자에는 투여하지 말 것.

## • 1일 하용량제한

아스파탐 함량을 WHO 권장량(40mg/kg/1일) 이하로 조정(가능한 한 최소량 사용) 할 것.  
60kg 성인: 1일 최대복용량 2.4g

## 2. 다음 환자에는 투여하지 말 것.

- 1) 이 약에 의한 속의 병력이 있는 환자
- 2) 이 약은 유당을 험유하고 있으므로, 갈락토오스 불내성(galactose intolerance), Lapp 유당분해효소 결핍증(Lapp lactase deficiency) 또는 포도당-갈락토오스 흡수장애(glucose-galactose malabsorption) 등의 유전적인 문제가 있는 환자에게는 투여하면 안 된다.

• 본 의약품은 엄격한 품질관리를 펼친 제품입니다. 만약 구입시 변질·변색·오손된 제품이 발견될 경우에는 구입한 약국 및 도매상을 통해 교환하여 드립니다.

• 첨부문서 작성(개정일자 이후 변경된 내용은 홈페이지([www.skchemicals.com/ls](http://www.skchemicals.com/ls))나 제품상담전용전화를 통하여 확인할 수 있습니다).

• 본 의약품을 사용하기 전에 첨부문서를 주의깊게 읽고, 첨부문서를 의약품과 함께 보관하십시오.

• 의약품을 어린이 손에 닿지 않게 보관하여야 합니다.

• 자세한 시험은 '의약품통합정보시스템(nedrug.mfds.go.kr)'을 참조하십시오.

• 제품 사용 후 부작용(이상반응)이 발생한 경우 한국의약품안전관리원(1644-6223)에 문의하여 부작용 피해구제 신청을 할 수 있습니다.



제조의뢰자

케미칼

Life Science Biz.

에스케이케미칼(주)

충청북도 청주시 흥덕구 산단로 149

자세한 문의는 제품상담 전용전화를 이용하시기 바랍니다.

제품상담 전용전화(무료): 080-021-3131

제조자

**보령제약**

경기도 안산시 단원구 능인로 107, 109

2002. 1. 16. 작성

※2019. 3. 21. 개정

(Ver.007)

### 3. 다음 환자에는 신중히 투여할 것.

- 1) 이 약 성분 또는 세펩게 항생물질에 대한 과민반응의 병력이 있는 환자에는 투여하지 않는 것이 원칙이나 특별히 필요한 경우에는 신중히 투여한다.
- 2) 폐니실린계 항생물질에 대하여 과민반응의 병력이 있는 환자
- 3) 본인 또는 부모, 형제 중 기관지천식, 발진, 두드러기 등의 알레르기 증상을 일으키기 쉬운 체질을 갖는 환자
- 4) 중증의 신장애 환자(이 약은 신 배설형의 항생물질이므로 배설지연이 일어난다.)
- 5) 경구설포가 부적당한 환자 또는 비경구영양 투여 환자, 고령자, 전신상태가 나쁜 환자(비타민 K 결핍증상이 나타날 수 있으므로 관찰을 충분히 한다.)

### 4. 이상반응

- 1) 드물게 속, 아나필락시스양 반응을 일으킬 수 있으므로 관찰을 충분히 하고, 불쾌감, 구내 이상감, 천명, 어지러움, 변비, 이명, 발열 등의 증상이 나타난 경우에는 투여를 중지 한다.
- 2) 과민반응 : 발진, 두드러기, 출반, 가려움, 발열, 림프절 종창, 관절통 등의 증상이 나타난 경우에는 투여를 중지하고 적절한 처치를 한다.
- 3) 소화기계 : 드물게 위막성대장염 등의 혈변을 수반한 중증의 대장염이 나타나는 경우가 있다. 복통, 반반한 설사가 나타난 경우에는 즉시 투여를 중지하는 등 적절한 처치를 한다. 또한 때때로 구역, 구토, 설사, 묽은변, 위통, 복통, 식욕부진, 위부불쾌감, 드물게 변비 등이 나타날 수 있다.
- 4) 호흡기계 : 드물게 발열, 기침, 호흡곤란, 출부 X선 이상, 호산구 증가 등을 수반하는 간질성 폐렴, 호산구성 폐침윤 등이 나타날 수 있으므로 이러한 증상이 나타나는 경우에는 투여를 중지하고 코르티코이드 투여 등 적절한 처치를 한다.
- 5) 혈액학계 : 때때로 호산구 증가, 혈소판 감소, 혈소판 증가, 백혈구 감소 또한 드물게 과립구 감소가 나타나는 경우가 있다. 다른 세펩게 약물에서 범혈구 감소, 무과립구증, 용혈성 빙결의 발현이 보고되어 있다.
- 6) 중추신경계 : 신기능 장애가 있을 때 용광 조절을 하지 않았을 경우, 인식장애, 행동장애, 경련 등이 나타날 수 있다.
- 7) 피부 : 드물게 스티븐스-존슨증후군, 독성표피괴사증후군, 다행성 충반이 생길 수 있으므로 관찰을 충분히 하고 이상이 인정된 경우에는 투여를 중지하고 적절한 처치를 한다.
- 8) 간장 : 때때로 AST, ALT, ALP, LDH, 빌리루빈 등의 상승이 나타날 수 있다.
- 9) 신장 : 혈뇨나 때때로 BUN, 혈중 크레아티닌 상승이 나타날 수 있다. 급성 신부전 등의 중증의 신장애가 일어날 수 있으므로 정기적으로 검사를 하는 등 관찰을 충분히 하고 이상이 인정되는 경우에는 투여를 중지하고 적절한 처치를 한다.
- 10) 균교대증 : 드물게 구내염, 칸디다증이 나타날 수 있다.
- 11) 비타민 K 결핍증 : 드물게 비타민 K 결핍증상(저프로트론불활증, 출혈경향 등), 비타민 B군 결핍증상(설염, 구내염, 식욕부진, 신경염 등)이 나타날 수 있다.
- 12) 기타 : 드물게 두통, 부종, 두통, 감각이상, 무력감, 경내감이 일어날 수 있다.

### 5. 일기반 주의

- 1) 이 약의 사용에 있어서 내성균의 밭기화를 방지하기 위하여 감수성을 확인하고 치료 상 필요한 최소 기간만 투여하는 것이 바람직하다.
- 2) 속 등의 반응을 예측하기 위한 충분히 문진하고 사전에 피부반응 시험을 실시하는 것이 바람직하다.
- 3) 운전이나 기계조작 시 어지러움이 영향을 미칠 수 있다.
- 4) 호흡성 백혈구 감소가 나타날 수 있어, 10일 이상 지속하여 투여할 경우에는 혈구 검사를 실시한다.

### 6. 상호작용

- 1) 푸로세미드 등의 이뇨제나 아미노글리코사이드계 항생물질과 병용투여 시 신장애가 증가될 수 있으므로 신중히 투여한다.
- 2) 프로벤세디트와 범용투여 시 이 약의 세뇨관 배설 속도가 감소되어 혈중농도를 지속 시킬 수 있다.
- 3) 위장 내의 pH를 올리게 되는 약물(제산제, H<sup>-</sup>-길항제)은 생체이용률을 떨어뜨리고, 반대로 pH를 낮추는 약물(펜타케스트린)이나 식사증 복용은 생체 이용률을 높인다.

### 7. 일부 및 수유부에 대한 투여

- 1) 임신 중 투여에 대한 안전성이 확립되어 있지 않으므로 임부 또는 임신하고 있을 가능성이 있는 여성에는 치료 상의 유익성이 위험성을 상회한다고 판단되는 경우에만 투여한다.
- 2) 모유로의 이행이 보고되어 있으므로 수유중인 여성은 수유를 중지한다.

### 8. 소아에 대한 투여

- 신생아, 미숙아, 2개월 미만의 영아에 대한 안전성은 확립되어 있지 않다.

### 9. 고령자에 대한 투여

- 고령자에서는 다음 사항에 주의하여 용량 및 투여간격에 유의하는 등 환자의 상태를 관찰하면서 신중히 투여한다.
- 1) 생리기능이 저하되어 있는 일이 많고 이상반응이 발현하기 쉽다.
  - 2) 비타민 K 결핍에 의해 출혈경향이 일어날 수 있다.

### 10. 임상검사치에의 영향

- 1) 테스테이트반응을 제외한 베네딕트시약, 멜링시약, 클리니테스트에 의한 요당검사에서 위양성이 나타날 수 있으므로 주의한다.
- 2) 직접 콤스시험 양성을 나타내는 경우가 있으므로 주의한다.

### 11. 적용상의 주의

- 한국으로 조제한 후에는 냉소에 보관하고, 2주 이내에 사용한다. 또한 사용 시 충분히 진탕 혼합한다.

【저장방법】 기밀용기, 실온(~30°C)보관

【유효기한】 직접용기에 별도표기

【포장단위】 200mL/병