

검토확인	
QA	
개발부	
인쇄업체/전달	
서울제약 인쇄사양서	
제품명(약제구분)	
타민디주 1mL 설명서(전문의약품)	
자재코드	
PM.102396(00)	
Size(장x폭x고)	
70 x 160mm	
폰트(pt)	
성분 · 함량, 의약품 정보 문구 7pt 본문 7pt	
Color	
K(검정)	
인쇄/코팅/후가공	
양면인쇄	
수정내용	
- 신규	

정부공인 KGMP
적격업체제품

전문 의약품
분류번호:311

타민디주 1mL I.M.

(콜레칼시페롤)

【성분 · 함량】 1mL 중
콜레칼시페롤(EP)(200,000IU) 5mg
용제 : 중쇄트리글리세라이드

【성상】 연한 노란색의 투명한 액이 갈색 유리앰플에 든 주사제

【효능 · 효과】

1. 비타민 D가 결핍된 고령자 및 청소년에서의 비타민D 결핍의 예방과 치료
2. 비타민 D가 결핍된 성인에서의 비타민D 결핍의 치료

【용법 · 용량】
의사의 처방에 따라 사용하되, 혈액 중 25-히드록시 비타민 D 농도 10ng/ml 미만) 환자에 이 약을 투여 할 때에 혈중 25-히드록시 비타민 D 농도 등을 모니터링 하여야 한다.

3) 혈청 크레아티닌을 3~6개월마다 측정하여 확인한다. 특히 고령자와 강심배당제 또는 이뇨제를 병용투여하는 환자는 혈청 크레아티닌 수치를 정기적으로 관찰한다. 신기능이상 증상이 있는 경우 환자의 상태에 일맞게 용량을 적절하게 감소하거나 투여를 중지한다.

4) 칼슘 및 인산의 신생세에 이상이 있는 환자는 혈중 및 뇌중 칼슘 농도를 관찰한다.

5) 벤조타이아디아진(benzothiadiazine) 유도체 치료를 받고 있는 환자는 혈중 및 뇌중 칼슘 농도를 정기적으로 관찰한다.

5. 상호작용

- 1) 페니실린등의 항경련제, 바比特레이트류, 글루코코르티코이드는 비타민D의 작용에 영향을 줄 수 있다.
- 2) 콜레스테리놀, 글리ISTEROL, 오르리스탈트는 비타민D의 흡수를 감소 시키고, 면역 알코올 중독의 경우 간에서 비타민D의 보유를 감소 시킬 수 있다.
- 3) 치아질 이뇨제는 신장의 칼슘 배설을 감소시켜 고칼슘혈증을 가져올 수 있다. 따라서 장기간 치료시에는 혈중 및 뇌중 칼슘 농도를 관찰해야 한다.
- 4) 비타민D를 투여하는 동안 칼슘농도가 증가하여 강심배당제의 독성을 증가시키고, 부정맥이 발생할 수 있다. 이러한 환자는 ECG를 측정하고, 혈중 및 뇌중 칼슘농도를 관찰해야 한다.
- 5) 알루미늄을 함유한 제산제는 비타민 D의 흡수를 감소시켜 이 약의 효과를 저해할 수 있으며, 마그네슘을 함유한 제제는 고마그네슘혈증을 일으킬 수 있다.
- 6) 동물시험에서 칼시페롤과 와파린을 함께 투여시 와파린의 작용이 증가되었다. 이 약과 와파린을 병용투여 시 주의한다.

6. 일부에 대한 투여

- 1) 동물에서의 최기형성 연구는 진행된 바 없다.
- 2) 임신 중 과광의 비타민D 투여하지 않는다. 고칼슘혈증으로 인해 소아에게 신체적·정신적 지연, 판상부대동맥협착, 망막병증을 야기할 수 있다. 따라서 이 약은 일부 및 수유부에 사용하지 않는다.
3. 소아에 대한 투여
12세 미만의 소아에 대한 안전성 및 유효성이 확립되지 않았다.
4. 과광투여 시의 처리
1) 과광투여시에는 비타민D의 투여를 중지하고, 칼슘의 섭취를 줄인다. 또한 이뇨를 증가시키고 수분 섭취를 늘린다.
5. 적용상의 주의사항
1) 이 약은 다른 약과 혼합하여 사용하지 않는다.
2) 개봉 후에는 신속히 사용하고, 잔액은 폐기한다.
10. 보관 및 취급상의 주의사항
1) 차광하여 1~25°C에서 보관한다.

【포장단위】 1mL x 5Amp

【저장방법】 차광기밀용기, 1~25°C보관
(25°C과 시 품질에영향을 줄 수 있습니다.)

* 본 제품은 공정거래위원회 고시 소비자분쟁해결기준에 의거 교환 또는 보상 받을 수 있습니다.

* 약은 어린이의 손에 놓지 않도록 보관해야 합니다.

* 본품을 구입할 때 사용기한이 경과하였거나 변질, 변패 또는 오손된 제품은 구입처를 통하여 교환하여 드립니다.

* 의약품 용어설명 및 기타 자세한 의약품 정보는 온라인 의약도서관 (<http://drug.mfds.go.kr>)을 참조하십시오.

<(이) 첨부문서 작성일자 이후 변경된 내용은 www.seoulpharma.com이나 (080)780-1931에서 확인할 수 있습니다.›

개정년월일 : 2016. 09. 05
PM,102396(00)

4. 일반적 주의
 - 1) 임상시험에서 비타민 D가 결핍된 환자에 콜레칼시페롤을 투여 후 혈중 25-히드록시 비타민 D 및 부갑상선 호르몬량 등을 평가하였다.
 - 2) 고령투여에 따라 이상반응이 증가하므로 비타민 D 결핍(통상, 혈액 중 25-히드록시 비타민 D 농도 10ng/ml 미만) 환자에 이 약을 투여 할 때에 혈중 25-히드록시 비타민 D 농도 등을 모니터링 하여야 한다.
 - 3) 혈청 크레아티닌을 3~6개월마다 측정하여 확인한다. 특히 고령자와 강심배당제 또는 이뇨제를 병용투여하는 환자는 혈청 크레아티닌 수치를 정기적으로 관찰한다. 신기능이상 증상이 있는 경우 환자의 상태에 일맞게 용량을 적절하게 감소하거나 투여를 중지한다.
 - 4) 칼슘 및 인산의 신생세에 이상이 있는 환자는 혈중 및 뇌중 칼슘 농도를 관찰한다.
 - 5) 벤조타이아디아진(benzothiadiazine) 유도체 치료를 받고 있는 환자는 혈중 및 뇌중 칼슘 농도를 정기적으로 관찰한다.

【제조의뢰자】
(주) 서울제약
충청북도 청주시 충주시 오송읍 오송강변로 124-3

【제조자】
대한뉴팜(주)
경기도 화성시 향남읍 제약공단길 66