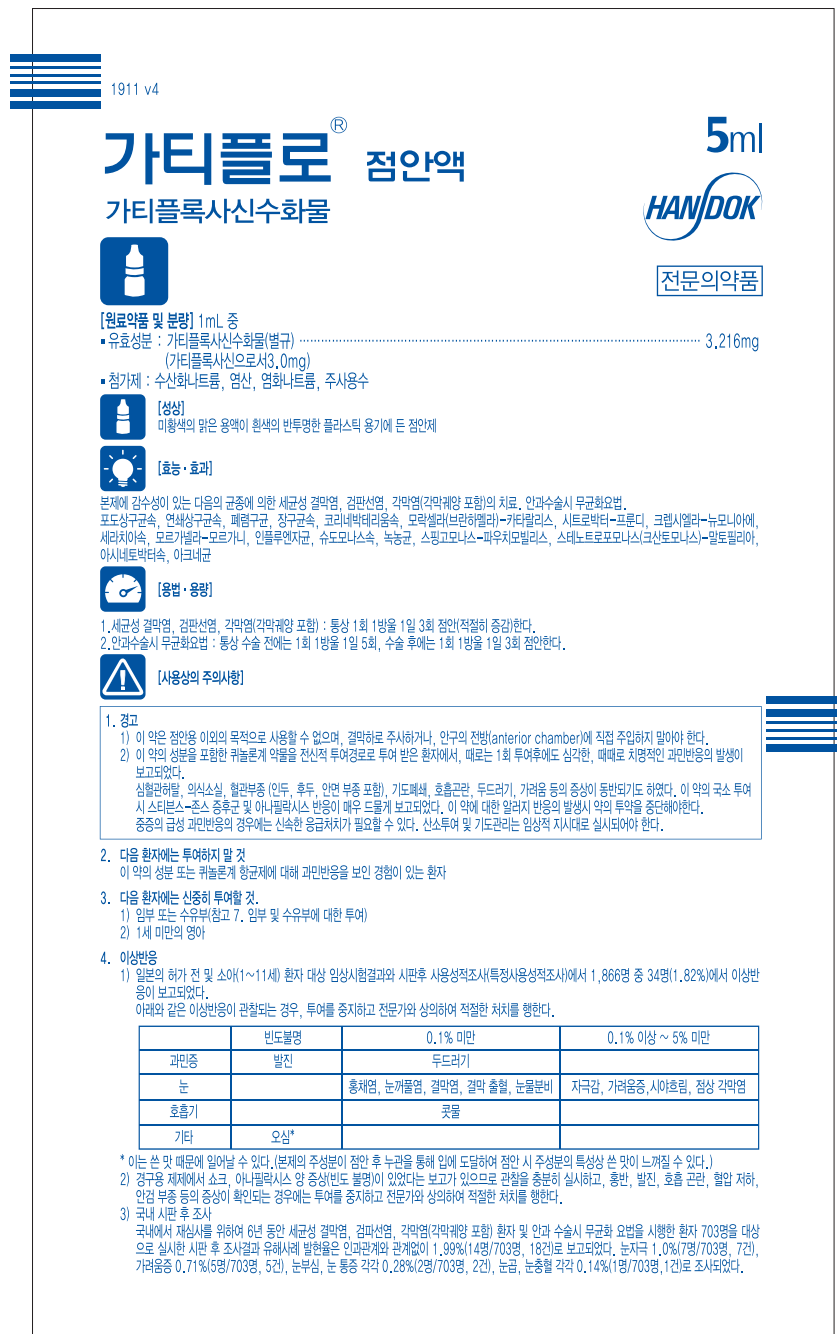


A4



	Item	Gatiflo 5ml leaflet	Dimension	106 X 176	minimum point size of text	6pt	COLOURS USED
Code	NA	Market Barcode (GTIN13Code)	8806521000114	Line Spacing	0.5pt	Pantone Reflex Blue	
VERSION NO.	1911 v4	Plant ParmaCode	NA	Design Co. (Operator)	Sein Communications		
Country	Korea	Visual Code	NA				
ARTWORK REVISED NO.	1	Material	백상지 70g				
Date	2018. 11. 11	Subcontractor	삼우				



이 약과 인과관계를 배제할 수 없는 유해사례인 약물유해반응 발현율은 0.14%(1명/703명, 2건)로 눈자극과 눈 통증이 각각 1건 보고되었다. 중대한 유해사례는 없었으며, 예상하지 못한 유해사례는 눈 통증 0.28%(2명/703명, 2건)으로 이 중 1건은 이 약과 인과관계를 배제할 수 없는 유해사례인 약 물유해반응이었다.

5. 일반적 주의

- 1) 이 약을 투여할 때 이상구의 발현 등을 예방하기 위해 원칙적으로 감수성을 확인하고, 질병의 치료상 필요한 최소한의 기간동안 투여한다.
- 2) 다른 항균제와 마찬가지로 이 약의 장기사용은 진균을 비롯한 박테리아의 과감성장을 초래할 수 있으므로 장기사용하지 않는다. 중복감염시 투여를 중지하고 다른 요법으로 대체한다.
- 3) 임상적 평가가 필요할 때는 세극같이 현미경등의 확대를 이용한 검사를 하며, 필요시 형광색상을 이용해 검사한다.
- 4) 세균성 결막염의 침습이나 증상이 있는 경우, 이 약을 사용하는 동안 콘택트렌즈의 사용을 피한다.
- 5) 점안용으로 사용하고 주사용으로 사용하여는 안된다.
- 6) 젤출출이 사용하고 오염될 우려가 있으므로 용기의 접안부를 만지지 않도록 주의한다. 용기의 끝이 눈꺼풀 및 속눈썹에 닿으면 눈금이나 진균 등에 의해 오염이 오거나 또는 혼탁될 수 있으므로 주의한다. 또한 혼탁된 것은 사용하지 않는다.
- 7) 오염을 방지하기 위해 봉을 할 수 있는 한 공중으로 사용하지 않는다.

6. 약물상호작용

- 1) 이 약으로 약물은 상호작용이 연구된 바 없다.
- 2) 일부 키움로션 약물을 전신 투여시 터모필린의 혈장농도를 상승시킨다. 키霉素 대사를 저해하며, 오파민 등 항응고제 및 그 유도체들의 효과를 상승시키고, 사이클로스포린을 전신으로 병용하는 환자의 경우 혈장 크레이티닌치를 일시적으로 상승시킨다.

7. 일부 및 수유부에 대한 투여

임신중 또는 수유중의 투여에 대한 안전성이 확립된 바 없다. 따라서 일부, 임산한 가능성이 있는 부인 및 수유중인 부인에게는 치료상의 유익성이 위험성을 상회한다고 판단되는 경우에만 투여해야 한다.
기티플로신은 최대 50mg/kg/day(중 5kg인 사람에서 인과용 1일 최대 권장량 0.04mg/kg/day 기준, 1일 최대 권장량의 약 1,000배 정도) 까지 경구투여되었을 때 렉트나 토키에서 최대 험도로 관찰되지 않았다. 그러나 150mg/kg/day(사람에서 인과용으로 투여할 때 1일 최대 권장량의 약 3,000배 정도) 이상 투여된 렉트의 테자에서 젤/두개안면 기형 또는 폴화자연, 심방 확장, 태자 체중감소가 관찰되었다. 렉트를 이용한 출생전·후 복발 및 모체기능 시험에서 200mg/kg/day(사람에서 인과용으로 투여할 때 1일 최대 권장량의 약 4,500배 정도)을 투여하였을 때 척성 출 소실과 신생아(주사기·사망)이 증가된 것과 관찰되었다. 기티플로신은 렉트의 유통을 통해 배설되지만, 인간 모유汁의 이행여부는 알려져 있지 않으므로 수유부에 투여하는 경우에는 주의해야 한다.

8. 소아에 대한 투여

1) 1세 미만의 영아에 대한 안전성 및 유효성이 확립되어 있지 않다.
2) 키움로게 약물이 미발육 등을 투여되었을 때 관절병을 야기한다고 하니, 이 약물을 토끼나 개에게 점안 투여시 뼈 또는 연골에 영향을 준다는 근거는 없다.

9. 고령자에 대한 투여

고령자와 젊은 환자 사이에 안전성과 유효성이 전반적인 차이가 관찰될 바 없다.

10. 기타

- 1) B6C3F1 마우스를 대상으로 18개월 동안 이 약을 수컷 평균 81mg/kg/day 및 암컷 평균 90mg/kg/day로 경구 투여시 이 약의 발암성은 나타지 않았다(마우스에서 안과용으로 투여할 때 1일 최대 권장량의 약 2,000배 정도).
- 2) F344제 향토를 대상으로 2년간 이 약을 수컷 평균 47mg/kg/day(사람에서 인과용으로 투여할 때 1일 최대 권장량의 약 1,000배 정도) 및 암컷 평균 139mg/kg/day(사람에서 인과용으로 투여할 때 1일 최대 권장량의 약 3,000배 정도)로 투여시 이 약의 발암성은 나타지 않았다. F344제 수컷 렉트에게 이 약 100mg/kg/day(사람에서 인과용으로 투여할 때 1일 최대 권장량의 약 2,000배 정도)을 투여한 결과, 고령생(LGL) 백혈병 발생률이 유의하게 증가하였다. 이 계의 렉트는 고령성 백혈병이 높은 비율로 자연 발생하는 것으로 알려져 있고, 이 약이 고령 투여된 수컷 렉트군의 고령성 백혈병 발생률은 과거 대조군에서 촉진된 기록범위(historical control range)를大きく 넘는 것으로 나타난다.
- 3) 유전 톡성 시험에서 세균을 이용한 복구들연변이시험 결과 S. lyphimurium TA102 군주에서 양성 반응을 나타냈다. 퓨유 배양체포를 이용한 제외암색제이상시험에서 양성을 나타내았다. 렉트 간세포를 이용한 체외 부정기 DNA 합성 시험 결과, 양성반응이 나왔으나 사람 혈액구에서는 나오지 않았다. 마우스 체내 소독시험과 렉트에서 세포유사학 검사 및 DNA 수복검사에서 음성반응이 나왔다.
- 4) 렉트를 대상으로 200mg/kg/day(사람에서 인과용으로 투여할 때 1일 최대 권장량의 약 4,500배 정도)을 경구 투여하였을 때 수태능에 영향이 없었다.

11. 보관 및 취급상의 주의사항

- 1) 소이의 손이 달지 않는 곳에 보관한다.
- 2) 직사광선을 피하여 보호를 위한 곳에 일정하여 보관한다.
- 3) 오염을 막고 품질의 보존을 위하여 다른 용기에 바꾸어 달지 않는다.

[포장단위] 5ml/병(1)



※본 의약품은 엄격한 품질관리를 필수로 하는 제품입니다. 만약 구입시 유효기한 또는 사용기한이 경과 되었거나, 변질·변색 또는 오손된 제품이 발견될 경우에 는 구입한 약국 등 판매업소에 한하여 본사 또는 유통소를 통해 교환하여 드립니다.

*부작용 피해구제 신청 : 한국의약품안전관리원(1644-6223)

이 첨부문서의 문안작성(개정년월일 : 2019. 11. 05) 이후 변경된 내용은 식품의약품안전처 의약품통합정보시스템 (<http://nedrug.mfds.go.kr>)에서 제품명을 검색하시거나 소비자 상담전화 080-520-3131로 문의하시어 확인하실 수 있습니다.

[상표·기술제품] 일본 교린제약 주식회사 (Kyorin Pharmaceutical Co., Ltd., Japan)

문안작성(개정)년월일 : 2019. 11. 05

[제조의뢰자] ◎한국 충청북도 음성군 대소면 대봉산단로 8

[제조판매자] 삼일제약(주) 경기도 안산시 단원구 산단로 216(원시동)