

타리비드® 안연고

(오픈록사신)

Tarivid® ophthalmic ointment



전문의약품

■ 원료약품 및 그 분량

이 약 1g 중
유효성분 : 오픈록사신(JP) ----- 3mg
첨가제 : 정제라놀린, 유동파라핀, 백색바셀린

■ 성상 : 알루미늄 튜브에 든 연한 노란색의 안연고제

■ 효능·효과

(유효균종)
본제 감수성의 포도구균속, 연쇄상구균속, 폐렴구균, 장구균속, 소구균속, 모락셀라속, 간균속, 클렙시엘라속, 세라티아속, 프로테우스속, 모르가넬라 모르가니, 프로비덴시아속, 혈호균속(인플루엔자균, 헤모필루스 애집티우스(Koch-Weeks bacillus), 슈도모나스속, 녹농균, 박출데리아 세 피시스, 스테노트로포모나스(신토모나스)말도필리아, 아나테로박터속, 프로피오나박테리움아크네, 트라코마 클라미디아(클라미디아 트라코마티스)
(적응증)
안검염, 누낭염, 맥립종, 결막염, 검판선염, 각막염(각막궤양을 포함), 안과 수술 전후의 무균화 요법

■ 용법·용량

1일 3회 점안(도포)하십시오.
증상에 따라 적절히 증감하십시오.
수술 후 감염증 : 수술 전 2일간 1일 5회 점안, 수술 당일에는 수술의 시각, 수술의 종류에 따라 적의 점안하고 수술 직후에 1회 점안, 이후는 포대교원시 매회 점안하십시오.

■ 사용상의 주의사항

- 다음 환자에는 투여하지 마십시오.
이 약 및 귀를 통해 항생물질에 과민증 병력이 있는 환자
- 부작용
1) 속 : 드물게 속양 증생(구역, 사지냉감, 호흡곤란 등)이 나타날 수 있으므로 이상이 인정되는 경우에는 투여를 중지하고 적절한 처치를 하십시오.
2) 귀 : 드물게 심혈관계 허탈, 의식소실, 혈관 부종(인두, 후두, 얼굴), 기도폐쇄, 호흡곤란, 발진, 두드러기, 가려움증, 안검반점·부종, 피부발적, 결막충혈 등이 나타날 수 있으므로 이러한 증상이 나타나는 경우에는 투여를 중지하십시오.
3) 눈 : 때때로 일시적인 적열감 등 자극감, 통증감이, 때때로 자통, 발적, 소양감, 화학적 결막염 및 각막염, 안구주위 및 안면 부종, 이물감, 눈부심, 시력불선명, 눈물, 건조감, 안통, 드물게 어지러움, 비만성 표출가면염 등의 각막장애 및 독성표피괴사로부터 악화되는 스티븐스-존슨 증후군이 일어날 수 있으므로 이런 증상이 나타나는 경우 투여를 중지하십시오.
4) 기타 : 청각장애, 때때로 지극증상이 일어나는 경우가 있습니다.
- 일반적 주의
1) 이 약의 사용에 있어서 내성균의 발현 등을 방지하기 위하여 원칙적으로 감수성을 확인하고 치료상 필요한 최소 기간만 투여하십시오.
2) 이 약의 장기 사용은 진균을 비롯한 비감수성균의 과잉 성장을 초래할 수 있으므로 장기 사용하지 마십시오. 중복 감염시 투여를 중지하고 다른 요법으로 대체하십시오.
3) 트라코마의 경우에는 8주간 투여를 표준으로 하고, 이후의 계속적인 투여에 대해서는 신중 하십시오.
- 임부 및 수유부에 대한 투여
1) 임신중의 투여에 대한 안전성이 확립되어 있지 않으므로 임부 또는 임신하고 있을 가능성이 있는 부이에는 치료상의 유효성이 위험성을 상회한다고 판단되는 경우에만 투여하십시오.
2) 수유부에 투여할 경우에는 수유를 중단하거나 이 약의 투여를 중지하십시오.
- 소아에 대한 투여
1세 미만의 영아에 대한 안전성 및 유효성이 확립되어 있지 않습니다.
- 적응상의 주의
1) 점안용으로만 사용하십시오.
2) 점안시 용기의 입구가 직접 눈에 닿지 않도록 주의하십시오.
3) 오염을 방지하기 위해 될 수 있는 한 공동으로 사용하지 마십시오.
- 저장상의 주의사항
1) 소아의 손이 닿지 않는 곳에 보관하십시오.
2) 직사광선을 피하고 되도록 습기가 적은 서늘한 곳에 밀전하여 보관하십시오.
3) 오윌을 먹고 품질의 보존을 위하여 다른 용기에 바꾸어 넣지 마십시오.

■ 저장방법 : 기밀용기, 실온(1~30°C)보관

■ 포장단위 : 3.5g/튜브

■ 사용기한 : 본 제품의 사용기한은 직전용기 혹은 외부포장에 기재되어 있습니다.

- * 구입시 사용기한이 경과되었거나 변질, 변패 또는 오손된 제품은 구입처를 통하여 교환해 드립니다.
- * 의사 또는 약사의 지시에 따라 사용하십시오.
- * 이 첨부문서 작성일자 이후 개정된 내용은 홈페이지(www.santen.co.kr)나 전화로 문의하시면 확인할 수 있습니다.
- * 부작용 피해구제 신청 : 한국의약품안전관리원 (1644-6223)

제조원

SANTEN PHARMACEUTICAL CO., LTD.

Shiga plant : 348-3, Aza-suwa, Oaza-shide, Taga-cho, Inukami-gun, Shiga, Japan



제휴원

DAIICHI SANKYO CO., LTD.

3-5-1, Nihonbashi Honcho, Chuo-ku, Tokyo, Japan

수입판매원

한국산텐제약(주)

TRN · KRS

서울 강남구 테헤란로 203, 15층 (역삼동, 에스아이타워) (TEL : 1522-1430)

03

* 첨부문서작성일 : 2019년 12월 1일