

[전성분표시]

신풍겐타마이신항산염크림 설명서

Size : 120 × 300 (mm)

수정사항

- 1. 사용상의 주의사항 1. 1), 3. 2) 띄어쓰기 수정



피부질환치료제
신풍
겐타마이신항산염
크림

조제용
618: 일반의약품

【원료약품 및 분량】 1g 중

유효성분 : 겐타마이신항산염(KP) 1mg(역가)
 첨가제(보존제) : 파라옥시벤조산메틸(KP) 1.0mg
 첨가제(보존제) : 파라옥시벤조산프로필(KP) 0.2mg
 기타첨가제 : 세타올, 소르비탄모노스테아레이트, 스테아릴알코올, 유동파라핀, 정제수, 폴리소르베이트60, 프로필렌글리콜

【성상】 흰색의 크림제

【효능·효과】

- 유효균종
 - 연쇄구균(A군 α, β-용혈성), 포도구균(페니실리나제 생성균 포함), 녹농균, 아에로박터 아에로게네스균, 대장균, 변형균, 폐렴간균
- 적응증
 - 1차 피부감염증: 전염성농가진, 표재성모낭염, 농창, 종기, 모창
 - 2차 피부감염증
 - 1) 전염성 습진양피부염, 농포성건선
 - 2) 화농성세균에 의하여 2차 감염된 지루피부염, 접촉피부염, 창상 및 농포성 여드름
 - 3) 진균 또는 바이러스의 감염에 의한 중복 감염

【용법·용량】

1일 1~4회 환부에 바르고 부드럽게 문지릅니다. 필요시 거즈를 덮을 수 있습니다. 전염성 농가진인 경우에는 이 약과 감염부위의 접촉을 최대한으로 하기 위하여 가피(부스럼, 딱지)를 제거한 후 바르는 것이 바람직합니다. 이 때 다른 정상피부가 오염되지 않도록 주의하면서 제거합니다.

【사용상의 주의사항】

- 다음 환자에는 투여하지 마십시오.
 - 이 약 또는 다른 아미노글리코사이드계 항생물질(스트렙토마이신, 카나마이신, 겐타마이신, 네오마이신) 및 바시트라신에 과민반응의 병력이 있는 환자
 - 1세 미만의 영아
- 이상반응
 - 피부 : 발진, 접촉피부염 등 과민반응이 나타날 수 있으므로 이러한 경우에는 사용을 중지합니다.
 - 기타 : 신장애, 난청이 나타날 수 있으므로 장기연용하지 않습니다.
- 일반적 주의
 - 이 약의 사용에 있어서 내성균의 발현 등을 방지하기 위하여 감수성을 확인하고 치료상 필요한 최소기간만 투여하는 것이 바람직합니다.
 - 국소용 항생물질 사용으로 때때로 진균류를 포함하여 비감수성균의 과도한 증식을 초래할 수 있습니다. 피부자극(홍반, 가려움 등), 과민 반응, 중복감염이 발생할 때는 사용을 중지하고 적절한 치료를 합니다.
 - 감작할 수 있으므로 충분히 관찰하고 감작징후(가려움, 발적, 종창, 구진, 소수포 등)가 나타날 경우에는 사용을 중지합니다.
- 임부 및 수유부에 대한 투여
 - 임부 또는 임신하고 있을 가능성이 있는 여성에는 치료상의 유익성이 위험성을 상회한다고 판단될 경우에만 투여합니다.
 - 이 약이 모유 중으로 이행하는지 여부는 알려져 있지 않으나 이 약을 수유부에 투여 시 주의합니다.
- 적용상의 주의

안과용으로 사용하지 않습니다.
- 저장상의 주의사항

소아의 손이 닿지 않는 곳에 보관합니다.

【저장방법】 기밀용기

【포장단위】 10그램/튜브, 250그램/통

【제조원주소】 경기도 안산시 단원구 원시로 7

- ※ 다른 용기에 바꾸어 넣는 것은 사고원인이 되거나, 품질유지 면에서 바람직하지 않으므로 이를 주의하십시오.
- ※ 의약품을 사용하기 전에 첨부문서를 주의 깊게 읽어야 하며, 첨부문서를 의약품과 함께 보관하십시오.
- ※ 의약품 용어설명 및 기타 자세한 의약품정보는 식품의약품안전처 온라인의약품도서관(<http://drug.mfds.go.kr>)을 참조하십시오.
- ※ 올바른 사용법을 모르거나 의문사항이 있는 경우 반드시 의사, 약사와 상담 후 사용하십시오.
- ※ 사용(유효)기한이 경과되었거나 변질·변패 또는 오손된 제품은 구입처를 통하여 교환해 드립니다. 본 제품은 소비자피해보상규정(재정경제부고시)에 의거 정당한 소비자 피해에 대하여 보상해 드립니다.
- ※ 본사는 고객 상담 전용 수신자부담 전화(080-200-0101)를 운영하고 있습니다.
- ※ 의사, 약사는 의약품 등의 투여 사용 중 이상사례나 약물이상반응이라고 판단되는 경우 이를 의약품 안전성 정보 보고 절차에 따라 전화, 팩스, 전자문서 또는 인터넷을 통해 식약처장, 관련 협조단체장, 또는 제조업자에게 보고하여 주시기 바랍니다.
- ※ 첨부문서의 개정일자 이후 변경된 최신의 의약품안전성 정보는 신풍제약(주) 홈페이지(www.shinpoong.co.kr)에서 확인하실 수 있습니다.

131
 설명서 작성년월일 19820729
 개정년월일 20180704

