

알파민 주 (Alphamin Inj.)

【원료약품 및 그 분량】 이 약 100밀리리터 중

주 성 分 :	L-이소류신(KP) 0.690g
L-류신(KP) 0.910g	
L-리신아세트산염(USP) 1.020g	
(L-리신으로서 0.723g)	
L-메티오닌(KP) 0.530g	
L-페닐알라닌(KP) 0.560g	
L-트레오닌(KP) 0.400g	
L-트리프로판(KP) 0.150g	
L-발린(KP) 0.660g	
L-알라닌(USP) 0.710g	
L-아르기닌(USP) 0.950g	
L-히스티딘(USP) 0.280g	
L-프롤린(USP) 1.120g	
L-세린(USP) 0.590g	
글리신(KP) 1.400g	
L-시스테인염수화물(USP) 0.024g	

첨 가 제 : 인산, 아세트산무수물, 아황산수소나트륨, 주사용수

【성상】

수액용 고무마개를 한 무색 투명한 유리병에 든 무색의 투명한 주사액

【효능 · 효과】

다음 상태시의 아미노산의 보급 : 저단백혈증, 저영양상태, 수술 전 후

【용법 · 용량】

- 성인 : 총 아미노산으로서 체중 kg당 1일 1~1.5g을 최대용량으로 정맥 내 점적 주사한다.
- 투여속도 : 60분간에 총 아미노산으로서 10g 정도의 농도가 바람직하며, 1분간 30~40㎕를 점적 주사함을 원칙으로 한다.

소아, 고령자, 단백요구량이 많은 화상환자 등의 경우는 용량 및 주입속도를 조절하여 투여하여야 한다.

【사용상의 주의사항】

1. 경고

반드시 의사의 지시에 의하여 사용할 것.

2. 다음 환자에는 투여하지 말 것

- 간성흔수 또는 간성흔수의 우려가 있는 환자.
- 중증 신 장애 환자, 고질소혈증 환자
- 질소이용을 저해하는 대사 장애 환자
- 소모성 심부전증 환자
- 폐부종 환자
- 핍뇨증, 무뇨증 환자
- 고나트륨혈증과 염소혈증 또는 알칼리증 환자(나트륨이온 및 염소이온 함유 시)
- 심근경색 및 그 병력이 있는 환자

3. 다음 환자에게는 신중히 투여할 것

- 고도의 산증 환자
- 울혈성 심부전 환자
- 나트륨 저류로 인한 부종 환자(나트륨 이온 함유 시)
- 고칼륨혈증, 칼륨 저류 환자(칼륨이온 5 mmol/L 이상 함유 시)
- 간 장애, 신장애가 있는 환자
- 아황산수소나트륨이 험유되어 있으므로 아황산 아니필락시와 같은 알레르기를 일으킬 수 있으며, 일부 감수성 환자에서는 생명을 위협할 정도 또는 이보다 악한 천식발작을 일으킬 수 있다. 일반 사람에서의 아황산감수성에 대한 충돌적인 반도는 알려지지 않았으나 낮은 것으로 보이며 아황산감수성은 비천식 환자보다 천식환자에서 빈번한 것으로 나타났다.

4. 이상반응

- 과민반응: 드물게 발진 등의 증상이 나타날 수 있으며, 이런 경우에는 투여를 중지한다.
- 소화기계: 때때로 구역, 구토 등의 증상이 나타날 수 있다.
- 순환기계: 때때로 흉부불쾌감, 심계항진, 빠른 맥(빈맥), 혈압상승 등의 증상이 나타날 수 있다.

4) 대량급속투여: 대량 급속 투여할 경우 산증이 나타날 수 있다.

5) 기타: 오한, 발열, 두통, 호흡곤란, 호흡정지, 속, 기관지경축, 요로경축이 나타날 수 있다.

6) 다음의 대사성 합병증이 나타날 수 있다.

대사성 산증, 저인산혈증, 알칼리증, 고혈당, 당뇨병, 삼투압이뇨 및 탈수증, 반동성 저혈당, 간 효소 상승, 비타민 결핍 및 비타민 과잉, 전해질 불균형, 소아 고암모니아혈증

7) 간부전 및 신부전 환자는 BUN의 상승을 일으킬 수 있다.

8) 간부전 환자는 혈청 아미노산 불균형, 대사성 알칼리증, 전신질소혈증, 고암모니아혈증, 지각상실, 혼수 등을 일으킬 수 있다.

5. 일반적 주의

1) 대량투여 시 또는 전해질액을 병용 투여할 경우 전해질 평형에 주의한다.

2) 초과량 투여 시 대사성 알칼리증을 일으킬 수 있으므로 초산이온 함유 액제는 주의해서 사용한다.

3) 신장병, 폐질환, 중증심장병 등 병력이 있는 환자에게는 과량의 체액이 치환되는 것을 피하도록 주의해서 투여한다.

4) 당뇨병 환자에게 투여할 때에는 혈당치를 자주 측정한다.

6. 상호작용

테트라사이클린과 병용투여 시 수액 아미노산의 단백질악 효과를 감소시킬 수 있다.

7. 임부에 대한 투여

임부에 대한 투여는 안전성이 확립 되어 있지 않으므로 임부에 대한 아미노산 수액제 투여는 치료 상의 유익성이 위험성을 상회하는 경우에만 투여한다.

8. 소아에 대한 투여

1) 간 미숙의 가능성이 있으므로 투여 농도는 2.5% 이하가 바람직하다.

2) 유아의 경우 요소 합성 능력이 결핍되어 고암모니아혈증이 나타날 수 있으므로, 아미노산을 투여할 시에는 혈중 암모니아 수치를 빈번히 측정해야 한다.

9. 고령자에 대한 투여

일반적으로 고령자는 생리기능이 저하되어 있으므로 투여속도를 천천히 하며 감량하는 등 주의한다.

10. 적용상의 주의

- 이 약은 전해질이 험유되어 있으므로 대량 투여 시 또는 전해질액을 병용 투여할 경우에는 전해질 평형에 주의 한다(전해질 험유 시).
- 천천히 정맥 내에 투여한다(빠른 속도로 주입할 경우 오한, 구토 등을 유발할 수 있으며, 신장 배설을 통한 현저한 아미노산 손실을 초래한다).
- 한랭기에는 체온 정도로 하여 사용한다.
- 이 약의 투여 중 패혈증의 위험이 항상 존재하므로 수액제제 조제와 관리는 철저히 무균상태에서 행하고, 주사 기구의 멸균에 특별히 주의한다.
- 잔여액 및 완전히 투명하지 않은 것은 사용하지 말 것이며, 다른 용액을 혼합 후 신속하게 사용하여야 하고 냉장고 저장은 24시간 이내로 한다.
- 결정이 석출되는 경우에는 50~60°C로 가온 용해한 후 체온 정도로 식혀서 사용한다.

11. 보관 및 취급상의 주의사항

1) 소프트백의 경우, 통기침은 필요하지 않다.

2) 바이알 제품의 경우 환기관이 없으므로, 액이 새는 것을 막기 위해서 통기침을 점적 개시 직전에 찌른다.

3) 액액의 착색을 방지하기 위해 포장을 사용할 때까지 개봉하지 않는다.

4) 악액이 착색, 누출되었거나 외장 중에 물방울이 나타나는 경우에는 사용하지 않는다.

5) 고무마개를 보호하는 필름이 벗겨졌을 경우에는 사용하지 않는다.

6) 용기의 눈금을 기준으로 사용한다.

【저장방법 및 사용기간】

• 저장방법 : 밀봉용기, 실온(1~30°C) 보관

• 사용기간 : 제조일로부터 2년

【포장단위】

500mL/병

※ 사용기한이 경과되었거나 변질, 변패 또는 오손된 제품은 병 · 의원 및 도매상에 환하여 교환하여 드립니다.

※ 이 첨부문서 개정일자(2015년 7월 17일) 이후 변경된 내용은 홈페이지(www.fresenius-kabi.co.kr)의 제품정보란에서 확인할 수 있습니다.

제조자

대한약품공업주식회사

경기도 안산시 단원구 산단로 77

판매자

프레지니우스 캐비 코리아(주)

서울특별시 송파구 중대로135, IT벤처타워 동관 17층

Tel : 02)3484-0900(代)