

디자이너	<div> <div><div><span><span></span></span></div><span><b>품 목 명</b></span></div> <div> </div> </div>	<div> <div><div><span><span></span></span></div><span><b>품목번호</b></span></div> <div> </div> </div>	<div> <div><div><span><span></span></span></div><span><b>버전</b></span></div> <div> </div> </div>
규격	<div> <div><div><span><span></span></span></div><span><b>현대란소프리졸캡슐형서</b></span></div> <div> </div> </div>	<div> <div><div><span><span></span></span></div><span>701197</span></div> <div> </div> </div>	<div> <div><div><span><span></span></span></div><span>200102</span></div> <div> </div> </div>
인쇄규격	<div> <div><div><span><span></span></span></div><span></span></div> <div> </div> </div>	<div> <div><div><span><span></span></span></div><span></span></div> <div> </div> </div>	<div> <div><div><span><span></span></span></div><span></span></div> <div> </div> </div>
글자포인트 7pt	<div> <div><div><span><span></span></span></div><span>전문약물, 원료약품 및 그 분량, 주사, 제형명</span></div> <div> </div> </div>	<div> <div><div><span><span></span></span></div><span></span></div> <div> </div> </div>	<div> <div><div><span><span></span></span></div><span></span></div> <div> </div> </div>
글자포인트 6.5pt	<div> <div><div><span><span></span></span></div><span>성상, 효능·효과, 용법·용량, 주의사항, 저장방법   행간<span> </span>: 9pt</span></div> <div> </div> </div>	<div> <div><div><span><span></span></span></div><span></span></div> <div> </div> </div>	<div> <div><div><span><span></span></span></div><span></span></div> <div> </div> </div>
색상	<div> <div><div><span><span></span></span></div><span><b>DIC182, DIC582(백)</b></span></div> <div> </div> </div>	<div> <div><div><span><span></span></span></div><span></span></div> <div> </div> </div>	<div> <div><div><span><span></span></span></div><span></span></div> <div> </div> </div>
지중 / 코팅	<div> <div><div><span><span></span></span></div><span>70g 모조지 또는 상응하는 지중</span></div> <div> </div> </div>	<div> <div><div><span><span></span></span></div><span></span></div> <div> </div> </div>	<div> <div><div><span><span></span></span></div><span></span></div> <div> </div> </div>
후가공	<div> <div><div><span><span></span></span></div><span>없음</span></div> <div> </div> </div>	<div> <div><div><span><span></span></span></div><span></span></div> <div> </div> </div>	<div> <div><div><span><span></span></span></div><span></span></div> <div> </div> </div>
비고	<div> <div><div><span><span></span></span></div><span></span></div> <div> </div> </div>	<div> <div><div><span><span></span></span></div><span></span></div> <div> </div> </div>	<div> <div><div><span><span></span></span></div><span></span></div> <div> </div> </div>

## 사용설명서



현대약품은 책임있게 최초로 CCM 인종 기업으로서 소비자 중심 경영을 실천합니다.

- 이 약을 사용하기 전에 사용설명서를 자세히 읽어 주십시오.
- 본 사용설명서를 잘 보관하시고, 필요시 다시 한번 읽어 주십시오.
- 사용기한이 지난 제품은 사용하지 마십시오.

**【원료약품 및 그 분량】1캡슐 중 현대란소프리졸캡슐15mg**
■ 유효성분 : (란소프라졸)(별구).....176.5mg
(란소프라졸) 15mg
■ 첨가제(타르색소) : 황색 203호
■ 기타 첨가제 : 겔라틴
**현대란소프리졸캡슐30mg**
■ 유효성분 : (란소프라졸)(별구)..... 353mg
(란소프라졸) 30mg
■ 기타 첨가제 : 캡슐

## 【성상】

현대란소프리졸캡슐15mg : 흰색~갈색의 과립을 충전한 상부 흰색 하부 노란색의 경질캡슐제
현대란소프리졸캡슐30mg : 백색~갈색의 과립을 충전한 상하 흰색의 경질캡슐제

## 【효능·효과】

- 활동성 심아지장장애의 단기치료
- 활동성 위장 장애의 단기치료
- 심아지장장애 재발방지를 위한 헬리코박테리움의 박멸
- 심아지장장애의 치료후 유지요법
- 비스테로이드소염진통제 유발성 위염의 치료
- 비스테로이드소염진통제 유발성 위염의 발생예방 감소
- 위식도 역류질환 관련 증상의 단기치료
- 미란성 역류식도염의 단기치료
- 미란성 역류식도염의 치료후 유지요법
- 졸렙제 엘리스 증후군을 포함한 병리학적 과분비 상태

## 【용법·용량】

이 약은 식전에 투여하여야 한다.
약을 삼키기 어려운 환자는 캡슐을 개봉하여 이 약을 소량의60mL 오렌지 주스 또는 토마토 주스에 넣어 섞은 후 즉시 투여한다.
약을 완전히 투여하기 위해 2배 또는 그 이상의 주스로 잔을 씻어서 즉시 마신다.

- 성인**

- 활동성 심아지장 장애의 단기치료 : 란소프라졸 15mg을 1일 1회 4주 동안 경구투여한다.
- 활동성 위장 장애의 단기치료 : 란소프라졸 30mg을 1일 1회 8주 동안 경구투여한다.
- 심아지장장애 재발방지를 위한 헬리코박테리움의 박멸
  - 1) 란소프라졸 30mg을 클라리트로마이신 250 ~ 500mg, 아목시실린 1,000mg과 함께 1일 2회 (12시간마다) 7일간 투여한다. 필요에 따라 14일까지 투여할수 있다.
  - 2) 란소프라졸 30mg, 아목시실린 1,000mg과 함께 1일 3회(8시간마다) 14일간 병용투여한다.
- 심아지장장애의 치료 후 유지요법 : 란소프라졸 15mg을 1일 1회 경구투여한다. 비교대상시험기간 12개월을 넘지 않았다.
- 비스테로이드소염진통제 유발성 위염의 단기치료 : 란소프라졸 30mg을 1일 1회 8주 동안 경구투여 한다. 비교대상시험기간은 8주를 초과하지 않았다.
- 비스테로이드소염진통제 유발성 위염의 발생예방 감소 : 란소프라졸 15mg을 1일 1회 12주 동안 경구투여한다. 비교대상시험기간은 12주를 초과하지 않았다.
- 위식도 역류 질환 관련 증상의 단기치료
  - 란소프라졸 15 mg을 1일 1회 8주 동안 경구투여한다.
- 미란성 역류식도염의 단기치료 : 란소프라졸 30mg을 1일 1회 8주 동안 경구투여한다.
- 미란성 역류식도염의 치료 후 유지요법 : 란소프라졸 15 mg을 1일 1회 경구투여한다.
- 졸렙제 엘리스 증후군을 포함한 병리학적 과분비 상태 병리학적 과분비 상태에 따른 란소프라졸의 투여는 환자 개개인에 따라 다르다. 보통 성인에 60mg 1일 1회로 투약을 시작한다. 용량은 환자의 필요에 따라 조절되어야 하며 임상적으로 효과가 있는 한 계속 투여할 수 있다. 1회 90mg으로 1일 2회까지 투여되었다. 1일 120mg 이상 투여 할 경우 분해되어 투여하여야 한다.

## • 12 ~ 17세 소아 및 청소년

- 비만형 위식도 역류질환 관련증상의 단기치료
  - 15mg 1일 1회, 8주간 투여
- 미란성 역류식도염의 단기 치료
  - 30mg 1일 1회, 8주간 투여
- 1 ~ 11세 소아**
  - 위식도 역류질환 관련증상 및 미란성 역류식도염의 단기치료
    - 30kg 이하 : 15mg 1일 1회, 12주간 투여
    - 30kg 초과 : 30mg 1일 1회, 12주간 투여
- 고령자**
  - 고령자에서 이 약의 클리어نس가 감소되므로 용량조정이 필요하다. 1일 용량 30mg을 초과하지 않는다.
- 간장애 환자**
  - 간장애 환자는 이 약의 대사, 배설이 지연될수 있으므로 용량 조절 등 신중히 투여한다.

## 【사용상의 주의사항】

### 1. 다음 환자에는 투여하지 말 것

- 이 약, 이 약의 구성성분 또는 벤즈이미다졸류에 과민증 및 그 병역이 있는 환자(아나필락시스, 아나필락시스 쇼크, 혈관 부종, 기관지 경련, 급성 간질성 신장염 및 두드러기 등의 과민반응이 나타날 수 있다)
- 비스테로이드 항염제에 과민증 환자(헬리코박테리움의 박멸을 위해 아목시실린과 병용요법시)나 마크로리드계 항생제 과민반응 환자(헬리코박테리움의 박멸을 위해 클라리트로마이신과 병용시 에 한함)
- 테트라히딘, 시사프리드, 피모티딘, 시스테미올을 투여 받고 있는 환자(헬리코박테리움의 박멸을 위해 클라리트로마이신과 병용시에 한함 (상호작용항 참조))
- HV 프로테아제 억제제(아타나비어, 네피비비어)를 투약중인 환자 (상호작용항 참조)
- 갑부
- 가비피린 함유제제를 투여중인 환자 (상호작용항 참조)

### 2. 다음 환자에는 신중히 투여할 것

- 알콜과변응의 병력 환자
- 간장애 환자
- 고령자
- 수유부 및 소아

### 3. 이상반응

- 중대한 이상반응
  - 시판후 사용성상 조사 및 환자의 자정보고 등에서 나타난 중대한 이상반응은 다음과 같다.
- (1) 아나필락시스 반응(전신발진, 안면부종, 호흡곤란 등)0.1 % 미만이 발생되었고, 소아(0.1 % 미만)

디자이너	<div> <div><div><span><span></span></span></div><span><b>품 목 명</b></span></div> <div> </div> </div>	<div> <div><div><span><span></span></span></div><span><b>품목번호</b></span></div> <div> </div> </div>	<div> <div><div><span><span></span></span></div><span><b>버전</b></span></div> <div> </div> </div>
규격	<div> <div><div><span><span></span></span></div><span><b>현대란소프리졸캡슐형서</b></span></div> <div> </div> </div>	<div> <div><div><span><span></span></span></div><span>701197</span></div> <div> </div> </div>	<div> <div><div><span><span></span></span></div><span>200102</span></div> <div> </div> </div>
인쇄규격	<div> <div><div><span><span></span></span></div><span></span></div> <div> </div> </div>	<div> <div><div><span><span></span></span></div><span></span></div> <div> </div> </div>	<div> <div><div><span><span></span></span></div><span></span></div> <div> </div> </div>
글자포인트 7pt	<div> <div><div><span><span></span></span></div><span>전문약물, 원료약품 및 그 분량, 주사, 제형명</span></div> <div> </div> </div>	<div> <div><div><span><span></span></span></div><span></span></div> <div> </div> </div>	<div> <div><div><span><span></span></span></div><span></span></div> <div> </div> </div>
글자포인트 6.5pt	<div> <div><div><span><span></span></span></div><span>성상, 효능·효과, 용법·용량, 주의사항, 저장방법   행간<span> </span>: 9pt</span></div> <div> </div> </div>	<div> <div><div><span><span></span></span></div><span></span></div> <div> </div> </div>	<div> <div><div><span><span></span></span></div><span></span></div> <div> </div> </div>
색상	<div> <div><div><span><span></span></span></div><span><b>DIC182, DIC582(백)</b></span></div> <div> </div> </div>	<div> <div><div><span><span></span></span></div><span></span></div> <div> </div> </div>	<div> <div><div><span><span></span></span></div><span></span></div> <div> </div> </div>
지중 / 코팅	<div> <div><div><span><span></span></span></div><span>70g 모조지 또는 상응하는 지중</span></div> <div> </div> </div>	<div> <div><div><span><span></span></span></div><span></span></div> <div> </div> </div>	<div> <div><div><span><span></span></span></div><span></span></div> <div> </div> </div>
후가공	<div> <div><div><span><span></span></span></div><span>없음</span></div> <div> </div> </div>	<div> <div><div><span><span></span></span></div><span></span></div> <div> </div> </div>	<div> <div><div><span><span></span></span></div><span></span></div> <div> </div> </div>
비고	<div> <div><div><span><span></span></span></div><span></span></div> <div> </div> </div>	<div> <div><div><span><span></span></span></div><span></span></div> <div> </div> </div>	<div> <div><div><span><span></span></span></div><span></span></div> <div> </div> </div>

현대약품은 책임있게 최초로 CCM 인종 기업으로서 소비자 중심 경영을 실천합니다.

- 이 약을 사용하기 전에 사용설명서를 자세히 읽어 주십시오.
  - 본 사용설명서를 잘 보관하시고, 필요시 다시 한번 읽어 주십시오.
  - 사용기한이 지난 제품은 사용하지 마십시오.
- 【원료약품 및 그 분량】1캡슐 중 현대란소프리졸캡슐15mg**
■ 유효성분 : (란소프라졸)(별구).....176.5mg
(란소프라졸) 15mg
■ 첨가제(타르색소) : 황색 203호
■ 기타 첨가제 : 겔라틴
**현대란소프리졸캡슐30mg**
■ 유효성분 : (란소프라졸)(별구)..... 353mg
(란소프라졸) 30mg
■ 기타 첨가제 : 캡슐

## 【성상】

현대란소프리졸캡슐15mg : 흰색~갈색의 과립을 충전한 상부 흰색 하부 노란색의 경질캡슐제
현대란소프리졸캡슐30mg : 백색~갈색의 과립을 충전한 상하 흰색의 경질캡슐제

## 【효능·효과】

- 활동성 심아지장장애의 단기치료
- 활동성 위장 장애의 단기치료
- 심아지장장애 재발방지를 위한 헬리코박테리움의 박멸
- 심아지장장애의 치료후 유지요법
- 비스테로이드소염진통제 유발성 위염의 치료
- 비스테로이드소염진통제 유발성 위염의 발생예방 감소
- 위식도 역류질환 관련 증상의 단기치료
- 미란성 역류식도염의 단기치료
- 미란성 역류식도염의 치료후 유지요법
- 졸렙제 엘리스 증후군을 포함한 병리학적 과분비 상태

- 내분비계 : 당뇨병, 갑상선증, 갑상샘기능저하증
- 혈액 및 림프계 : 빈혈, 출혈, 림프관종증
- 대사 및 영양 질환 : 비타민B12결핍, 통풍, 고지혈증, 말초, 체중증가/감소, 말초부종
- 근골격계 : 뼈/관절염, 다관절염, 관절염/관절통, 근육경직, 근육통, 근육력, 안약용, 혈액약용
- 신경계 : 초조, 기억상실증, 불안, 무관심, 착란, 우울, 자살/생각/행위, 환각, 환청/비행, 적대감 악화, 상용감각/동기, 신경증, 갈망/식욕, 비정상 사고, 경련, 치매, 이인증, 복시, 과민운동, 과민장증, 감각과민증, 불안증, 수면장애, 출혈, 진전
- 순환기계 : 전신, 기관지염, 기침 증가, 호흡곤란, 비출혈, 객혈, 말초혈, 폐렴, 상기도감염, 후두종양, 폐암,중증, 인두염, 비막염, 호흡기장애, 호흡기장애, 비염, 육종증, 천식
- 피부 및 부속기관 : 여드름, 발모, 가려움증, 발진, 두드러기, 접촉성피부염, 피부과조, 손톱질환, 피부암, 피부부종
- 특수 감각기관 : 비정상시각, 양안, 안검염, 백내장, 결막염 안구건조, 귀는진통, 녹내장, 이상각각, 광선공포증, 망막질환, 미각상실, 시력손실, 어귀까지 안통, 중이염, 미각진조, 이명, 시야제한
- 비뇨생식기 기관 : 배뇨장애, 신장염, 음경/고환염, 요로통, 다뇨증, 빈뇨증, 요관류, 월경이상, 가소일통, 가소항/여정염 유발, 당뇨(glycosuria), 혈뇨, 발기부전, 신장결
- 외과에서 시판후 조사 :
  - 시판 후 안전성 조사를 실시하고 있다. 여기에 기술된 대부분의 경우는 외과의 사례들이며 란소프라졸과의 인과관계에 대해서는 검증되지 않았다. 이러한 이상반응은 임의적으로 보고되고므로 발생을 알 수 없다.
  - 전신 : 아나필락시스모양 반응
  - 소화기계 : 간독성, 구토, 회맹염, 복통, 미각이상
  - 혈액 및 림프계 : 무과립구증, 재발성관절염, 용혈혈전, 과립구감소증, 백혈구감소증, 호중구감소증, 발혈구감소증, 혈산성혈소판감소자전증, 호산구증가
  - 대사 및 영양계 : 저지근소염증
  - 신경계 : 클로스트리움 디피실계증상
  - 근골격계 : 골절, 근육염
  - 피부 및 부속기관 : 다형성홍반, 특이표피피사증(알레르기성/접촉성/급발태양), 피부부종/안증후군(스티븐스-존슨증후군)을 동반한 심각한 피부반응
  - 다른들 : 프로토피르마제제의 시판 후 조사를 통해 보고된 이상반응이다. 이 이상반응은 불특정 다수의 인종/지역에서 자발적으로 보고된 것이기 때문에, 항상 발생증을 시토성 있게 예측하거나 약물 투여와의 인과관계를 확립할 수 있지는 않다.
  - 면역계 : 전신홍반루푸스
    - 피부 및 피부저장염 : 피부홍반루푸스
  - 특수 감각기관 : 언어장애(speech disorder)
  - 비뇨생식기관 : 간질신염, 요지루
  - (10) 기타 : AST, ALT, ALP, LDH, γ-GTP의 상승
  - (11) 기타 : 무력감, 제2차열증, 총 콜레스테롤과 요산의 상승, 여성형 유방, 혀와 입술의 마비, 사지마비
- 국내 시판후 조사결과/조사경우 : 897명 보고 이상반응은 다음과 같으며, 이 약과의 관련 여부도 확실하지 않다.
  - 복통
- 헬리코박테리움의 박멸요법
  - 란소프라졸, 아목시실린, 클라리트로마이신을 병용 투여한 임상시험에서 병용과 관련된 특발한 이상반응은 발견되지 않았다. 발생한 이상반응은 란소프라졸, 아목시실린, 클라리트로마이신과 관련 하여 이전에 보고된 것과 같다.

- 3회 요법 : 란소프라졸, 아목시실린, 클라리트로마이신 14일간 3회 요법을 받은 환자에게 가장 자주 나타난 이상반응은 설사(7 %), 두통(6 %), 미각저조(5 %), 입맛없음, 중독, 오심(10명) 14명 시기에 나타난 이상반응 발생 빈도에서는 통계학적으로 유의한 차이가 없었다. 또한 입맛에서 이와 관련한 이상반응은 5명과 같다.
  - 소화기계 : 역산, 설사, 미각이상, 복부팽만감, 구토, 구토, 복통, 구내염, 설염, 구갈, 속쓰림, 위식도역류, 식욕부전
  - 기타 : AST, ALT, ALP, LDH, γ-GTP, 빌리루민 상승
- 혈액계 : 호중구 감소, 호산구 증가, 백혈구 감소, 혈소판감소
- 기관지염 : 발진, 가려움
- 정신신경계 : 두통, 졸음, 어지럼, 불면, 머리, 우울장애
- 기타 : 트라클리리제트, 요산의 상승, 총콜레스테롤의 상승 및 저하, 요단백양성, 요당양성, 권태감

- 2회 요법 : 란소프라졸, 아목시실린
  - 하루 3번 2회요법을 받은 환자에게 가장 자주 나타난 이상반응은 설사(8 %), 두통(7 %이었다. 2회요법 중 나타난 이상반응 발생빈도에서는 란소프라졸 단독요법과 비교하여 통계학적으로 유의한 차이가 없었다.
- 실질학적 측정치
  - 다음의 실질적 검사치의 변화가 란소프라졸에 대한 이상반응으로 보고되었다.
  - 간기능검사 결과 이상, AST 증가, ALT 증가, 크레아티닌 증가, ALP 증가, 글로불린 증가, γ-GTP 증가, WBC 증가/감소/이상, AG ratio 이상, RBC 이상, 빌리루빈증, 혈중 내 칼륨/요칼륨증, 칼슘농도, 호산구증가, 헤모글로빈 감소, 고지혈증, 전혈장 증가/감소, 클레스테롤 증가/감소, 클루코르티코이드 증가, LDH 증가, 혈소판 증가/감소/이상, 가스틴 농도 증가, 대장결장양성 및

분류번호	<div> <div><div><span><span></span></span></div><span>232</span></div> <div> </div> </div>
전문약약품	<div> <div><div><span><span></span></span></div><span>KGMP</span></div> <div> </div> </div>
제외의뢰자	<div> <div><div><span><span></span></span></div><span>현대약품주식회사</span></div> <div> </div> </div>
총량담당	<div> <div><div><span><span></span></span></div><span>천인식 동남구 풍서면 전대리길 55</span></div> <div> </div> </div>
제조자	<div> <div><div><span><span></span></span></div><span>유니메드제약주식회사</span></div> <div> </div> </div>
총량담당	<div> <div><div><span><span></span></span></div><span>오인식 서울로 110-27</span></div> <div> </div> </div>
분류번호	<div> <div><div><span><span></span></span></div><span>232</span></div> <div> </div> </div>
전문약약품	<div> <div><div><span><span></span></span></div><span>KGMP</span></div> <div> </div> </div>
제외의뢰자	<div> <div><div><span><span></span></span></div><span>현대약품주식회사</span></div> <div> </div> </div>
총량담당	<div> <div><div><span><span></span></span></div><span>천인식 동남구 풍서면 전대리길 55</span></div> <div> </div> </div>
제조자	<div> <div><div><span><span></span></span></div><span>유니메드제약주식회사</span></div> <div> </div> </div>
총량담당	<div> <div><div><span><span></span></span></div><span>오인식 서울로 110-27</span></div> <div> </div> </div>

알약,민노, 달는, 한노와 같은 요철환 등의 추가적인 시험분석 측정자의 이상이 발견되었다.
약력 대조 실험에서 AST, ALT를 측정한 결과 약력 투여군에서 0.4 %/4/9명, 란소프라졸 투여군에서 0.4 %/11/26/77가 최종 병문에서 정상 범위의 실험보다 3배 이상 증가. 시험기동중인 환자에서 해당이 보고된 적은 없었다.

단독투여한 경우에도 비해 란소프라졸, 아목시실린, 클라리트로마이신을 복합 투여한 임상시험에서 실질학적 측정치가 특별히 증가한 경우는 없었다.

### 4. 일반적 주의

- 이 약으로 인해 악성종양의 증상이 완화되거나 진전이 지연될 수 있으므로 악성 증상이 의심되는 경도 증상/의도하지 않은 현저한 체중 감소, 재발성 구토, 삼킴곤란, 토혈, 흑색변 등이 있으면서 위궤양이 있거나 의심되는 경우 악성이 있음을 확인하고 투여해야 한다.
- 급성 간질성 신장염 : 이 약을 포함한 프로토피르마제제를 투여한 환자에서 급성 간질성 신장염이 관찰되었다. 급성 간질성 신장염은 프로토피르마제제 치료 기간 중 언제라도 발생할 수 있으며, 일반적으로 특발성 과민반응에 의해 발생한다. 급성 간질성 신장염이 발생한 경우 이 약의 투여를 중단한다.
- 시노노코발린(비타민B12)결핍 : 위산 억제 약물을 장기간(예, 3년 이상) 매일 투여하는 경우, 저염산증 또는 무위산증에 의해 시노노코발린(비타민 B12)의 결핍수준에가 나타날 수 있다. 문헌에서 위산 억제 약물 투여 시에 시노노코발린 결핍이 드물게 보고되었다. 시노노코발린 결핍과 같은 임상증상이 관찰된 경우 이러한 진단을 고려해야 한다.
- 이 약으로 장기간 치료를 권유하면 1년 이상 환자는 장기간으로 검사될 분야야 한다.
- 치질시 경결막 충혈의 관찰에도 증상에 따라 이 약을 최소용량 및 적절한 치료기간으로 투여하여 야 한다. 위궤양, 심아지장장애, 문헌부적응에 사용되는 경우 장기간의 사용 경험은 충분하지 않으므로 치료요법에는 신중히 않는 것이 바람직하다.
- 헬리코박테리움의 박멸을 위한 항생제 병용요법으로 이 약과 같이 투여하는 항생제의 사용설명서를 참조해야 한다.
  - 클라리트로마이신은 적절한 대제 치료법이 없는 경우를 제외하고는 일부에게 투여하여서는 안 된다. 클라리트로마이신 복용 중 임신울 하는 태아에 대한 잠재적 위험성을 알지 못하고 있다.
  - 클라리트로마이신 아목시실린 등 거의 모든 항생제에서 위장성 대장염이 보고되었으므로 경증에서 생명을 위협하는 경우까지 그 정도가 다양하다. 따라서 항생제 투여후 설사를 나타내는 한 지저 진단은 중요하다. 항생제 치료는 대장의 정상 세균총을 변경시키고 클로스트리디움의 과성장을 유도할 수 있다. 여러 연구에서 클로스트리움 디피실계에 의해 생산된 독소가 항생제 관련 대장염의 주요 원인으로 나타났다. 위장성 대장염 진단후에는 치료를 시작해야 한다. 중증의 위장성 대장염은 열등 투여로 중지되어야 한다. 중증도 또는 중증의 경우 체액과 전해질 및 전해질, 단백질, 글루코오스, 칼로리, 칼슘 대장염에 대해 임상적으로 효과가 있는 항생제 치료와 고액질, 신장기능 저하에 대한 적절한 과민반응에 대해 임상적으로 치료받은 환자에서 보고되었다. 이러한 병용요법은 폐-심장 과민반응 발병을 증가시키며, 일부 과민반응에 감수성을 갖는 사람에게 나타날 수 있다. 세팔로스포린을 투여하였을 때 중증의 과민반응을 경험한 환자가 페니실린에 과민반응 발병을 가지고 있다는 말은 보고되지 않았다. 페니실린으로 치료를 시작하기 전에 페니실린계 약물, 세팔로스포린계 약물 기타 알레르기약에 과민반응이 있는지를 조사하여야 한다. 만약 과민반응이 일어난다면 아목시실린 투여가 중지되어야 하고 대제 치료와 고액질은 중단되어야 다. 대증의 아나필락시스 반응은 즉각적인 에피네프린, 산소, 스테로이드에 정맥주사 및 심정박을 포함한 기도유지 등의 응급조치가 필요하다.
- 일부 해외 의학연구에서 프로토피르마제제(Proton Pump Inhibitor) 치료와 관련된, 속속 및 척추 골절의 위험성 증가와 관련이 있는 가능성이 있다고 보고되었다. 골절의 위험은 권장용량을 상회 하는 고용량을 투여한 환자와 1년 이상의 장기사용 환자에서 증가되었다.
- 3개월 이상 프로토피르마제제(Proton Pump Inhibitor) 치료를 받은 환자들중에서 저지근소염증 이 드물게 보고되었으며, 1년 이상 치료를 받은 경우에 가장 많이 나타났다. 대부분의 환자에게 저지근소염증의 치료로서 마그네슘보충 및 프로토피르마제제(Proton Pump Inhibitor) 투여 중단이 필요하다. 장기간 치료와 필요하기가 다국산 또는 저지근소염증을 유발하는 약물에, 이노제제를 병용투여하는 환자는 치료 사후에 필요한 주치의 마그네슘 수치 모니터링이 필요하다. 중 대증 이상반응은 감지, 투여, 부작용, 발병을 포함한다.
- 프로토피르마제제로 인한 위내 산도가 감소하면 위염균에 보존 존재하는 세균의 수가 증가한다. 이 약으로 치료를 할 때, 살모넬라, 캄필로박터, 클로스트리움 디피실계와 같은 세균에 의한 위염의 감염 위험이 있을 증가할수 있다. 이것은 클로스트리움 디피실계균성 설사 위험성 증가와 연관 이 있으며, 특히 입원환자에서 이러한 위염성이 증가되어 있다는 여러 보고가 있다. 프로토피르마제제에 의한 전신성 설사증은 감소되어 있다. 클로스트리디움 디피실계균성 설사 는 거의 모든 환자에게 시중 보고되었다.
- 자율적인 비스테로이드소염진통제제 치료 요구되는 환자나 소화성궤양에 예방요법은 다음과 같은 고려사항에게 제한되어야 한다 : 위장관출혈/병력, 천공 또는 궤양, 고령자, 삼부위위염 이상 반응을 일으키는 것으로 알려진 약물에, 코르티코스테로이드 또는 항응고제와 병용 투여, 심각한 동맥질환/심혈 순 장애 또는 비스테로이드소염진통제제 최대 추천용량으로 지속되는 사용

- 1)위산, 시력장애, 졸음과 같은 이상반응이 일어날 수 있다. 이러한조건에서 병용하는 능력이 떨어질 수 있다.
- 메토트렉세이트 : 프로토피르마제제와 메토트렉세이트주조 고용량을 사용하는 경우, 메토트렉세이트의 사용상의 주의사항 참조를 병용하는 경우 메토트렉세이트 그리고/또는 그 대사체의 혈장 농도가 상승 될 수 있다. 메토트렉세이트의 독성이 나타날 수 있다는 문헌보고가 있다. 고용량의 메토트렉세이트를 사용하는 경우, 프로토피르마제제의 일시적인 투여 중단을 고려할 수 있다. 디스토프레움 참조
- 피부 및 전신홍반루푸스 : 프로토피르마제제를 복용한 환자에서 피부홍반루푸스(Cutaneous lupus erythematosus, CLE)와 전신홍반루푸스(Systemic lupus erythematosus, SLE)가 보고되었다. 이러한 사례들은 주로 발병하기가 기존의 자발성질환의 양태에 발생하였다. 프로토피르마제제에 관련된 홍반루푸스 사례는 대부분 피부홍반루푸스이다. 프로토피르마제제를 병용 한 환자에서 보고된 피부홍반루푸스의 가장 흔한 형태는 아급성홍반루푸스이다. 영위부터 노인에 이르기까지 자발적인 악성 치료 후 수주에서 수년 이내에 발생하였다. 일반적으로 조직학적 결과는 장기침윤이 없는 형태로 관찰되었다. 프로토피르마제제를 복용한 환자에서 전신홍반루푸스 는 피부홍반루푸스보다 덜 흔하게 보고되었다. 프로토피르마제제 관련 전신홍반루푸스는 보통 비악형홍반루푸스(환반루푸스보다 더 가벼운 증세를 보인다. 전신홍반루푸스는 주로 젊은층의 성 인부터 노인에 이르기까지 초기 약물 치료 후 수주에서 수년 이내에 발생한다. 대다수의 환자는 발진이 나타났으나, 관절염과 혈구감소증도 보고되었다. 의학적으로 지시된 것 보다 더 오랫동안 프로토피르마제제를 투여하지 않는다. 만약 이 약을 복용한 환자에서 피부홍반루푸스 또는 전신 홍반루푸스의 일차하는 증상이나 징후가 나타나는 경우, 약물 복용을 중단하고 적절한 항생제 치료를 개시할 것을 의한다. 대부분의 환자들은 4 ~ 12주 내로 프로토피르마제제 중단만을 통하여 개선되었다. 항항체제(Antinuclear antibody, ANA)에서 양성으로 나타날 수 있으며, 높은 항항체적 검사결과는 임상 증상보다 해결되는 데 시간이 더 소요될 수 있다.
- 이 약의 투여로 인한 위내 산도의 감소는 혈청 크로모그라닌(Aserum chromogranin A, CgA) 의 농도를 증가시킨다. 따라서 이 약을 투여 중인 사람은 신경내분비종양 진단검사서 위양성 결과를 야기할 수 있다. CgA사지 전 최소 14 일 전에는 이 약의 투여를 일시적으로 중단해야 하며, 검사지가 참고 상한치를 초과할 경우 재시 시행을 고려하도록 한다. 반복적으로 실시할 수 있을 경우에도 모니터링, 실험실간 참고 범위가 다르므로 농도의 측정은 동일한 실험실에서 실시 해야 한다.

- 간기능
  - AST, ALT, ALP, LDH, γ-GTP, 빌리루민 상승
- 혈액계 : 호중구 감소, 호산구 증가, 백혈구 감소, 혈소판감소
- 기관지염 : 발진, 가려움
- 정신신경계 : 두통, 졸음, 어지럼, 불면, 머리, 우울장애
- 기타 : 트라클리리제트, 요산의 상승, 총콜레스테롤의 상승 및 저하, 요단백양성, 요당양성, 권태감

- 이 약의 투