

브레노솔

Brenosol Inj.



정맥주사용
전문의약품
분류번호 : 325

【원료약품 및 그 분량】 이 약 100mL 중

• 유효성분:	
글리신(EP)	700mg
L-글루탐산(EP)	50mg
L-류신(EP)	1,290mg
L-메티오닌(EP)	440mg
L-발린(EP)	1,400mg
L-세린(EP)	170mg
L-시스테인(DAB)	35mg
L-티로신(EP)	40mg
L-아르기닌(EP)	900mg
L-아스파르트산(EP)	100mg
L-알라닌(EP)	710mg
L-이소류신(EP)	910mg
L-트레오닌(EP)	750mg
L-트립토핀(EP)	130mg
L-페닐알라닌(EP)	700mg
L-프롤린(EP)	500mg
L-히스티딘(EP)	500mg
L-리신아세트산염(EP)	1,000mg
(L-라신으로서 700mg)	
• 첨가제(안정제):	
아황산수소나트륨(KP)	30mg
• 용제:	
주사용수(KP)	적량
• 기타첨가제: 아세트산무수물	

【성상】

폴리프로필렌 수성 주사제 용기에 든 무색 내지 미황색의 투명한 액을 함유한 주사제

【효능·효과】

다음 상태 시 아미노산 보급: 저단백혈증, 저영양상태, 수술 전후

【용법·용량】

- 말초 정맥 투여 시
 - 성인: 일반적으로 1회 200~400mL를 점滴정주한다.
 - 투여속도: 200mL 당 약 120분(1분간 약 25회)을 기준으로 총 아미노산의 양으로서 60분간에 10g 전후가 체내 이용에 바람직하고, 소아, 고령자, 중증환자에게는 천천히 주입한다.
- 중심 정맥 투여 시
 - 일반적으로 성인 1일 400~800mL를 고칼로리 수액법에 의해 중심정맥 내에 지속적으로 주입한다.
 - 생체의 아미노산 이용 효율 상, 당류 수액제와 동시 투여하는 것이 바람직하다. 연령, 증상, 체중에 따라 적당히 증감한다.

【사용상의 주의사항】

1. 경고

【반드시 의사의 지시에 의하여 사용할 것】

2. 다음 환자에는 투여하지 말 것.
- 1) 간성호수 또는 간성호수의 우려가 있는 환자
 - 2) 중증 신장애 환자, 고질소혈증 환자
 - 3) 질소이용을 저해하는 대사 장애 환자
 - 4) 소모성 심부전증 환자
 - 5) 폐부종 환자
 - 6) 핀뇨증, 무뇨증 환자
 - 7) 고나트륨혈증과 염소혈증 또는 알칼리증 환자
 - 8) 심근경색 및 그 병력이 있는 환자

3. 다음 환자에게는 신중히 투여할 것.

- 1) 고도의 산증 환자
- 2) 울혈성 심부전 환자
- 3) 나트륨 저류로 인한 부종 환자
- 4) 간장애, 신장애가 있는 환자
- 5) 아황산수소나트륨이 험유되어 있으므로 아황산 아나필락시와 같은 알레르기를 일으킬 수 있으며, 일부 감수성 환자에서는 생명을 위협할 정도 또는 이보다 약한 천식발작을 일으킬 수 있다. 일반 사람에서의 아황산감수성에 대한 종괄적인 빈도는 알려지지 않았으나 낮은 것으로 보이며 아황산감수성은 비천식환자보다 천식환자에서 빈번한 것으로 나타났다.

- 유효기한 또는 사용기한이 경과되었거나 변질·변색 또는 오손된 의약품(수입의약품 포함)등은 약국 등의 개설사 및 의약품 판매업자에 한하여 당시 영업시원을 통하여 교환하여 드립니다.
- 첨부문서 작성(개정)일자 이후 변경된 내용은 홈페이지([www.skchemicals.com/ls](http://www.skchemicals.com/))나 제품상담 전용 전화를 통하여 확인할 수 있습니다.
- 본 의약품을 사용하기 전에 첨부문서를 주의 깊게 읽고, 첨부문서를 의약품과 함께 보관하십시오.
- 의약품을 어린이 손에 닿지 않게 보관하여야 합니다.
- 자세한 사항은 「의약품통합정보시스템(nedrug.mfds.go.kr)」을 참조하십시오.
- 제품 사용 후 부작용(이상반응)이 발생한 경우 한국의약품안전관리원(1644-6223)에 문의하여 부작용 피해구제 신청을 할 수 있습니다.

4. 이상반응

- 1) 과민반응: 드롭게 발진 등의 증상이 나타날 수 있으며, 이런 경우에는 투여를 중지한다.
- 2) 소화기계: 때때로 구역, 구토 등의 증상이 나타날 수 있다.
- 3) 순환기계: 때때로 흉부불쾌감, 심계항진, 빠른맥(빈맥), 혈압상승 등의 증상이 나타날 수 있다.
- 4) 대량급속투여: 대량 급속투여할 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, 자인산혈증, 알칼리증, 고혈당, 당뇨병, 삼투암이뇨 및 탈수증, 반동성 저혈당, 간효소 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) 조과광 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 단백절약 효과를 감소시킬 수 있다.

7. 입부에 대한 투여

입부에 대한 투여는 안전성이 확립 되어 있지 않으므로 입부에 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 혈증 암모니아 수치를 빈번히 측정해야 한다.

9. 고령자에 대한 투여

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

10. 적용상의 주의

- 1) 이 약은 전해질이 함유되어 있으므로 대량 투여 시 또는 전해질액을 병용투여할 경우에는 전해질 평형에 주의한다.
- 2) 천천히 정맥 내에 투여한다(빠른 속도로 주입할 경우 오한, 구토 등을 유발할 수 있으며, 신장 배설을 통한 현저한 아미노산 손실을 초래한다).
- 3) 한랭기에는 체온 정도로 하여 사용한다.
- 4) 이 약의 투여 중 폐혈증의 위험이 항상 존재하므로 수액제제 조제와 관리는 철저히 무균상태에서 행하고, 주사기구의 멸균에 특별히 주의한다.
- 5) 잔여액 및 완전히 투명하지 않은 것은 사용하지 말 것이며, 다른 용액을 혼합 후 신속하게 사용하여야 하고 냉장고 저장은 24시간 이내로 한다.
- 6) 결정이 석출되는 경우에는 50~60°C로 가온용해한 후 체온정도로 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) 악액의 착색을 방지하기 위해 포장을 사용할 때까지 개봉하지 않는다.
- 4) 악액이 착색, 누출되었거나 외장중에 물방울이 나타나는 경우에는 사용하지 않는다.
- 5) 고무마개를 보호하는 필름이 벗겨졌을 경우에는 사용하지 않는다.
- 6) 용기의 눈금을 기준으로 사용한다.

【저장방법】 밀봉용기, 실온(1~30°C)보관

【사용기한】 직접용기에 별도표기

【포장단위】 250mL/백

◆ Bag제품 사용할 때의 주의사항

1. 용기에 인쇄된 용량 표시 눈금과 실제용량이 다를 수도 있습니다.
2. 용기의 걸포장 필름은 사용전까지 제거하지 마십시오. 걸포장 필름을 제거하였을 때는 용기를 눌러서 누액 등의 손상여부를 확인하십시오.
3. 손상(누액)이 확인된 용기는 사용하지 마십시오.
4. 개봉시의 냄새는 아미노산 고유의 특성이므로 제품의 이상여부와는 관계가 없습니다.

◆ 수액제품 사용시 주의사항

1. 주사기나 수액set 삽입부위를 알콜솜 등으로 충분히 소독 후 사용하십시오.
2. 멸균한 주사기나 수액set을 사용하여 점적 정주하십시오.
3. 확대하지 않고 쉽게 알아볼 수 있는 혼탁물이나 불용성 물질이 있으면 사용하지 마십시오.

◆ 혼주시 주의사항

1. 혼주할 경우에는 고무마개 파편이 발생할 우려가 있으므로 21gage보다 직경이 작은 needle을 사용하시는 것이 좋습니다.
2. 고무마개는 유럽약전(EP)의 수액용 고무마개 시험법에 합격한 것으로 고무마개 파편이 발생하여도 유해 성분이 용출되지 않습니다.
(고무마개 파편은 수액 세트 내 여과망에 의하여 걸러지므로 인체에 유입될 가능성은 희박합니다.)



JW 생명과학
제조자
충남 당진시 송악읍 한전길 28

SK 바이오사이언스
판매자
경기도 성남시 분당구 판교로 310

자세한 문의는 제품상담 전용전화를 이용하시기 바랍니다.

제품상담 전용전화(무료): 080-969-9966

1994. 8. 26. 작성
※2018. 11. 13. 개정
(Ver.005)

4503511-1911-002