

환자용 사용설명서

크린뷰올산 (CleanViewAL Powder)

PEG 기반의 1L 장정결제

크린뷰올[®]산

전처치료 세정제

CleanViewAL POWDER

이 약을 복용하시기전 아래의 사용설명서와 복용안내문을 참조하여 주세요.

○ 크린뷰올산은 어떤 약인가요?

태준제약의 크린뷰올산은 처방의약품이며, 대장내시경 검사, 대장 X선 검사 시의 전처치용 장세척에 쓰이는 약입니다. 크린뷰올산은 설사(묽은 변)를 유도하여 대장을 정결합니다. 대장을 정결하는 것은 검사시 의사에게 대장 내부를 잘 관찰 할 수 있도록 도움을 줍니다.

소아에 대한 안전성은 확립되어 있지 않습니다.

처방의가 당신이 아래와 같은 질환을 갖고 있다는 사실을 알리면 크린뷰올산을 복용하지 마십시오 :

- 장의 막힘(장폐쇄)
- 위 또는 장의 벽에 있는 구멍(소화관 천공)
- 위 마비 등 위배출 장애가 있는 경우
- 음식물이 장에서 너무 천천히 움직이는 문제(소화관 폐색)
- 매우 팽창된 소화관(독성 거대 결장증)
- 심장 관련 질환이 있는 경우(부정맥)
- 크린뷰올산의 구성하는 성분에 대한 알레르기. 크린뷰올산 성분의 전체 목록은 “이 약의 성분은 무엇인가?” 부분을 참조하십시오.

○ 이 약의 성분은 무엇인가?

크린뷰올산의 주성분은 (A제 : 폴리에틸렌글리콜 3350, 염화나트륨, 염화칼륨, 황산나트륨) 및 (B제 : 아스코르브산 나트륨 및 아스코르브산)으로 구성되어 있으며 이외에 부형제로 수크랄로스, 오렌지미크론을 포함하고 있습니다.

○ 이 약에 대해 알아야하는 가장 중요한 정보는 무엇인가?

크린뷰올산과 다른 장정결제를 같이 추가적으로 복용할 경우 아래 사항과 같은 중대한 이상반응들을 유발할 수 있습니다.

- 체액의 심각한 손실(탈수)과 혈액에서 전해질의 변화가 나타날 수 있습니다. 이러한 변화는 아래 사항을 유발할 수 있습니다.
 1. 부정맥
 2. 발작, 발작 병력이 없어도 발생할 수 있습니다.
 3. 신장 질환

또한, 이러한 가능성은 아래 질환 또는 약물 복용에 따라 더 높아질 수 있습니다.

1. 심장 질환자
2. 신장 질환자
3. 이뇨제, 헬압약이나 비스테로이드성 항염증제(NSAIDs) 복용환자

크린뷰올산을 복용하는 도중 아래와 같이 심각한 체액의 손실(탈수)이 나타나면 처방의 또는 약사에 연락하여 주십시오.

1. 구토
2. 평상시보다 소변량이 적은 경우
3. 어지러움
4. 두통

더욱 자세한 사항은 “이 약의 가능한 부작용은 무엇인가?” 항목을 참조하여 주십시오.

○ 이 약을 복용하기 전에 나는 의사에게 무엇을 알려야 하는가?

크린뷰올산을 복용하기 전에 다음과 같은 경우를 포함하여 모든 건강 상태를 담당 의사에게 알리십시오.

- 체액의 심각한 손실(탈수)과 혈액 중 전해질의 변화에 문제가 있는 경우
- 심장 질환이 있는 경우
- 발작을 일으키거나 관련 치료약을 복용하는 경우
- 신장 질환이 있거나 신장 질환에 대한 약을 복용하는 경우
- 궤양성 대장염을 포함하여 위 또는 장에 질환이 있는 경우
- 위 역류를 일으키거나, 삼키거나 먹거나 마실 때 음식물이나 액체를 폐로 흡입(사례)하는 질환이 있는 경우
- 적혈구를 파괴하는 포도당 -6- 인산 탈수소 효소 (G6PD) 결핍증이 있는 경우
- 알코올 의존증 등이 있어 술을 줄이고 있는 경우
- 크린뷰올산의 어떠한 성분에라도 알레르기가 있는 경우
- 임신 중이거나 임신을 계획하고 있는 경우. 크린뷰올산이 태아에 유해한지 여부는 알려지지 않았습니다. 임신 중인 경우 병원/약국에게 문의하십시오.
- 모유 수유 중이거나 모유 수유를 계획하고 있는 경우. 크린뷰올산이 모유로 전달되는지는 알려지지 않았습니다. 처방의가 크린뷰올산에 대해 사용할지 결정해야합니다.

의사에게 당신이 복용하고 있는 전문, 일반의약품, 비타민 및 건강기능식품 등에 대해 알려주십시오.

크린뷰올산은 다른 의약품의 복용에 영향을 줄 수 있습니다. 복용시작 1시간 전후에 경구로 약을 복용하지 마십시오.

특히, 아래의 약물들을 복용하는 경우 의사에게 알려주십시오.

- 전해질 불균형을 치료하는 의약품
- 혈압이나 심장 질환에 대한 의약품
- 발작 치료제(간질 치료제)
- 신장 질환 관련 의약품.
- 이뇨제
- 비스테로이드성 항염증제(NSAIDs)
- 크린뷰올산을 복용하는 동안 다른 완하제를 복용하지 마십시오
- 우울증 또는 기타 정신 건강 문제에 대한 의약품

위에 나열된 의약품들 중 당신이 약을 복용하고 있는지 확신 할 수 없다면 처방의나 약사에게 이 복용중인 의약품의 목록을 요청하십시오. 당신이 새로운 의약품을 복용한다면 해당 정보를 처방의나 약사에게 제공하여 복용중인 약물정보를 갱신시키십시오.

○ 이 약을 어떻게 복용하여야 하는가?

크린뷰올산의 카톤 밑면 및 뒤에 제공해드리는 복용안내문에 따라 당일분할 혹은 이틀분할 복용방법에 따라 복용하십시오. 해당 복용안내문을 읽고 이해하여 크린뷰올산을 올바른 방향으로 섭취하여 주십시오.

- 처방의 또는 약사가 지시한 방법에 따라 정확히 크린뷰올산을 복용하십시오. 처방의 또는 약사는 이틀분할이나 당일분할 용법으로 복용안내를 할 것입니다
- 체액 손실(탈수)를 방지하기 위해 검사 2 시간 전까지는 크린뷰올산을 복용하기 전, 복용 중, 복용 한 후 물을 마실 수 있습니다. (자세한 사항은 제품의 카톤에 적혀있는 사용상주의사항 <물의 추가복용>을 참조하여 주십시오.)
- 검사가 끝날 때까지 크린뷰올산을 복용하는 동안 딱딱한 음식을 먹지 마십시오.
- 복용 안내문에 명시된 약액 복용 후 물을 추가로 마시는 과정은 중요합니다.
- 크린뷰올산을 처음 복용한 후 위장 부위(복부)가 팽창 할 수 있습니다. 위장 부위(복부)가 심하게 불편하거나 부풀어 오르는 경우 크린뷰올산 복용을 잠시 동안 멈추거나 위장 부위 증상이 호전 될 때까지 크린뷰올산 투여 간격을 길게 조절하십시오. 귀하의 위장 부위의 불편함이나 팽창이 계속되면 의사에게 알려주십시오.
- 크린뷰올산 복용을 시작 1~2 시간 후에 장운동이 시작됩니다.
- 크린뷰올산을 과량투여한 경우 의사나 약사에게 연락하십시오

○ 이 약의 가능한 부작용은 무엇인가?

크린뷰올산은 아래와 같은 부작용이 발생할 수 있습니다.

혈액검사 결과가 일시적으로 변화할 수 있습니다. 크린뷰올산을 투여한 후 처방의가 혈액검사 결과를 확인하기 위해 혈액 검사를 요청 할 수 있습니다. 아래와 같은 과도한 체액 손실 증상이 있다면 의사에게 알려주십시오.

- 구토, 심장 질환, 발작, 어지러움, 신장 질환, 구갈, 현기증 [특히, 일어날 때 약간 어지러운 경우(기립성 저혈압)]
- 대장 궤양 또는 장 질환(허혈성 대장염) : 심한 위(복부) 통증이나 직장 출혈이 발생한다면 의사 또는 약사에게 즉시 알려주십시오.
- 심각한 알레르기 반응. 심각한 알레르기 반응의 증상은 아래와 같습니다.

- 피부 발진, 피부에 빨간 반점 혹은 두드러기, 신장 질환, 가려움증, 얼굴, 입술, 혀 또는 목의 붓기

크린뷰올산의 흔한 부작용은 아래와 같습니다.

- 구역, 구토, 탈수 증상, 위통 또는 불편감

위에 서술한 부작용들이 크린뷰올산으로 인해 발생할 수 있는 모든 부작용들을 기술한 것은 아닙니다. 부작용에 대한 의학적 조언을 처방의에게 요청하십시오.

○ 이 약의 일반적인 정보는 무엇인가?

이 약은 환자용 사용설명서에 서술된 목적 이외의 목적으로 처방되기도 합니다. 크린뷰올산이 의사에 의해 처방될 때만 사용하여 주십시오. 당신과 동일한 검사 등이 예정된 다른 사람들에게 크린뷰올산을 제공하지 마십시오. 다른 사람들에게 악영향을 끼칠 수도 있습니다.

○ 이 약은 어떻게 보관하여야 하는가?

실온(1 °C ~ 30 °C)에서 크린뷰올산(개봉 전 및 혼합 후)을 보관하십시오. 크린뷰올산은 냉장고에 보관할 수도 있습니다.

- 물과 혼합한 후 6 시간 이내에 크린뷰올산을 복용하십시오. 크린뷰올산과 모든 의약품은 어린이의 손이 닿지 않는 곳에 보관하십시오.

※ 본 의약품에 대한 기타 문의사항은 (주)태준제약 CS팀 (02)799-0271로 문의하여 주십시오.

※ 제품관련 상세 정보는 www.taejoon.co.kr를 통해 확인하실 수 있습니다.

※ 의약품 용여 설명 및 기타 자세한 정보는 “의약품통합정보시스템 (<https://nedrug.mfds.go.kr>) 의약품 정보”를 참조해 주십시오.

이 환자용 사용설명서는 식품의약품안전처의 검토를 받았습니다.