

수유약인품

# 크라비트® 점안액 1.5%

(레보플록사신수화물)



000942

Cravit® ophthalmic solution 1.5%



전문 의약품

### ■ 원료약품 및 그 분량

이 약 1mL 중  
유효성분 : 레보플록사신수화물(JP) ..... 15mg  
첨가제 : 농글리세린, 수산화나트륨, 묽은 염산, 정제수

■ **성상** : 연한 노란색~노란색의 투명한 용액이 파란색의 투명한 플라스틱 용기에 든 점안제

### ■ 효능·효과

(적응군중)  
이 약에 감수성이 있는 포도상구균속, 연쇄상구균속, 폐렴구균, 소구균속, 장구균속, 코리네박테리움속, 슈도모나스속, 스테노트로포모나스(산토모나스) 말토필리아, 녹농균, 헤모필루스 인플루엔자, 헤모필루스 이집티우스(Koch-Weeks), 모락셀라속, 세라티아속, 클렙시엘라속, 프로테우스속, 모르가넬라 모르가니, 아시네토박터속, 엔테로박터속, 아크네균  
(적응중)  
안검염, 맥립증, 누낭염, 결막염, 검판선염, 각막염, 각막궤양, 안과 수술시의 무균화요법

### ■ 용법·용량

1회 1방울, 1일 3회 점안합니다.

### ■ 사용상의 주의사항

- 다음 환자에는 투여하지 마십시오.  
이 약 및 퀴놀론계 항생물질에 과민증 병력이 있는 환자
- 이상반응
  - 속 : 드물게 속양 증상(구역, 사자냉감, 호흡곤란 등)이 나타날 수 있으므로 이상이 인정되는 경우에는 투여를 중지하고 적절한 처치를 합니다.
  - 과민증 : 드물게 심할관계 허탈, 의식소실, 혈관부종(인두, 후두, 얼굴), 기도폐쇄, 호흡곤란, 발진, 두드러기, 가려움증, 안검발적·부종, 피부발적, 결막출혈 등이 나타날 수 있으므로 이러한 증상이 나타나는 경우에는 투여를 중지합니다.
  - 눈 : 때때로 일시적인 작열감등 자극감, 불쾌감이, 때때로 자통, 발적, 소양감, 화학적 결막염 및 각막염, 안구주위 및 안면부종, 이물감, 눈부심, 시력불선명, 눈물, 건조감, 안통, 드물게 어지러움, 비만성 표층각막염등의 각막장애 및 독성표피괴사로까지 악화되는 스티븐스-존슨 증후군이 일어날 수 있으므로 이런 증상이 나타나는 경우 투여를 중지합니다.
  - 기타 : 청각장애, 때때로 지극증상, 미각이상(이상)이 일어나는 경우가 있습니다.
  - 국내 시판후 조사결과: 국내에서 레보플록사신점안액0.5%의 재심사를 위하여 6년 동안 908 명의 환자를 대상으로 실시한 시판후 조사결과 이상반응의 발현증례율은 인과관계와 상관없이 1.98%(18명/908명, 총 19건)로 나타났으며, 약물 이상반응으로는 작열감(1.1%, 10례), 소양감(0.11%, 1례)이 보고되었습니다.
  - 레보플록사신 등의 퀴놀론계 항균제를 투여받은 환자 중에서 외과적 수술이 필요하거나 또는 장애기간의 연장을 유발하는 어깨·손·아킬레스건 등의 건파열이 보고되었습니다. 전신 퀴놀론 연구/시판 후 경험에 따르면 특히 고령환자/아킬레스 힘줄 등의 힘줄이 고부하(high stress) 상태인 경우를 포함하여 코르티코스테로이드 병용시 등 파열 위험이 증가합니다.
- 일반적 주의
  - 이 약의 사용에 있어서 내성균의 발현 등을 방지하기 위하여 원칙적으로 감수성을 확인하고 치료상 필요한 최소 기간만 투여합니다.
  - 이 약의 장기 사용은 진균을 비롯한 비감수성균의 과잉 성장을 초래할 수 있으므로 장기 사용하지 않습니다. 중복 감염시 투여를 중지하고 다른 요법으로 대처합니다.
  - 이 약의 메티실린내성 포도상구균(MRSA)에 대한 유효성은 증명되어있지 않기 때문에 MRSA에 의한 감염증이 분명하고 임상증상의 개선이 나타나지 않은 경우 신속히 항MRSA작용이 강한 약제를 투여합니다.
  - 레보플록사신 등의 퀴놀론계 항균제를 투여받은 환자 중에서 힘줄 염증/파열이 보고되었습니다. 해당 증상은 특히 고령자이거나 스테로이드와 병용 시 더 증가합니다. 환자가 통증, 염증, 건파열을 경험하면 이 약의 투여를 중지해야 합니다.
- 임부 및 수유부에 대한 투여
  - 임신 중의 투여에 관한 안전성이 확립되어 있지 않으므로, 임부 또는 임신하고 있을 가능성이 있는 부인에는 치료상의 유익성이 위험성을 상회한다고 판단되는 경우에만 투여합니다.
  - 수유부에 투여할 경우에는 수유를 중단하거나 이 약의 투여를 중지합니다.
- 소아에 대한 투여  
소아에 대한 안전성 및 유효성이 확립되어 있지 않습니다.
- 적응상의 주의
  - 점안용으로만 사용합니다.
  - 점안시 용기의 입구가 직접 눈에 닿지 않도록 주의합니다.
  - 오염을 방지하기 위해 될 수 있는 한 공동으로 사용하지 않습니다.

参天製薬	
カタリ点眼液1.5% (韩国参天) 添付文書	
Glans No. CAW-6682-01	
本品表	
寸法	254 × 110
版式	オフ
出力	工程MAC
使用色 : 紺	
製作	凸版印刷
文字	新規 今井 06.08.01
758749 韩国参天 06	

7. 저장상의 주의사항

- 1) 소아의 손이 닿지 않는 곳에 보관합니다.
- 2) 직사일광을 피하고 되도록 서늘한 곳에 보관합니다.
- 3) 오용을 막고 품질의 보존을 위하여 다른 용기에 바꾸어 넣지 않습니다.

■ **저장방법** : 기밀용기, 실온(1~30℃)차광보관

■ **포장단위** : 5mL/병

■ **사용기한** : 본 제품의 사용기한은 직접용기 혹은 외부포장에 기재되어 있습니다.

※ 구입시 사용기한이 경과되었거나 변질, 변패 또는 오손된 제품은 구입처를 통하여 교환해 드립니다.

※ 의사 또는 약사의 지시에 따라 사용하십시오.

※ 이 첨부문서 작성일자 이후 개정된 내용은 홈페이지([www.santen.com/kr](http://www.santen.com/kr))나 전화로 문의하시면 확인할 수 있습니다.

※ 부작용 피해구제 신청 : 한국약품안전관리원 (1644-6223)

제조원

**SANTEN PHARMACEUTICAL CO., LTD.**

Noto Plant : 2-14, Shikinami, Hodatsushimizu-cho, Hakui-gun, Ishikawa, Japan



Licensed by

**DAIICHI SANKYO CO., LTD.**

3-5-1, Nihonbashi Honcho, Chuo-ku, Tokyo, Japan

수입판매원

**한국산텐제약(주)**

서울 강남구 테헤란로 203, 15층 (역삼동, 에스아이타워) (TEL : 1522-1430)

※ 첨부문서작성일자 : 2024년 6월 26일

ICV · KRS

06

参天製薬	
品名 カラビタ点眼液1.5%(韩国参天)添付文書	
Glams No. CAW-6682-01	
部 品 本 体 裏	
寸法	254 × 110
出 力	式 オフ
使用色 : 紺	工 程 MAC
製 作	凸版印刷
文字	新規 今井 06.08.01
758749 韓国参天 06	