

이 첨부문서는 **2024년 03월 21일**에 수입한 의약품부터 적용되는 최신의 허가사항이 반영된 내용으로, 이전 수입된 제품의 내용은 하단의 "이전 첨부문서(04 페이지)"를 통해 확인할 수 있습니다.

5. 일반적 주의

- 1) 속 등의 발현을 대비하여 충분한 문진을 합니다.
- 2) 드물게 투여량 및 투여방법과 무관한 과민반응이 나타날 수 있습니다. 속 등 증증의 이상반응은 요오드 과민 반응에 의한 것으로만 한정되지 않으며, 이를 확실히 예상할 수 있는 방법이 없으므로 반드시 구급처치 준비를 합니다. 중증의 이상반응은 이전에 요오드계 조영제에 대한 이상반응 병력을 가진 사람이나 알레르진 알레르기 질환(천식, 고초열, 음식 알레르기 등)이 있는 사람 또는 알레르기를 일으키기 쉬운 체질을 가진 사람에게서 위험성이 증가됩니다.
- 3) 투여 전 예비시험이 중증 이상반응을 항상 예상할 수 있는 것은 아니며, 예비시험 자체가 환자에게 위험할 수도 있습니다. 조영제 투여 전에 알레르기 및 과민반응의 병력을 알아보는 것이 예비시험 결과보다도 이상 반응의 잠재적 위험을 예상하는데 더 정확할 수 있습니다. 알레르기나 과민반응의 병력이 있는 환자에게 조영제를 사용해야 할 경우 알레르기 반응의 가능성을 피하거나 최소화하기 위해서 항히스타민제나 코르티 코이드를 전투여할 수 있습니다. 이런 전투여로 생명을 위협하는 반응을 예방할 수는 없으나, 발생 빈도와 증상의 종종도를 줄일 수 있습니다.
- 4) 투여 시 환자의 활성장후 및 상태를 관찰하고, 과민반응의 발현에 주의하면서 신중하게 투여하며, 이 상이 나타나는 경우에는 즉시 투여를 중지하고 적절한 처치를 합니다.
- 5) 요오드계 혈관조영제 사용은 특별한 시설을 갖춘 곳에서 숙련되고 경험있는 전문가의 지시 하에서 실시해야 합니다. 중증 지연성 이상반응이 일어날 수 있으므로 투여 후 적어도 30~60분간 숙련된 요원과 응급시설이 준비된 곳에서 환자를 관찰합니다.
- 6) 외래환자에게 투여할 경우에는 투여개시 후 1시간~수 일 후에도 지연성 이상반응이 나타날 수 있음을 환자에게 설명한 후, 구역, 가슴통증, 등통증, 발열, 발진, 두드러기, 가려움 등 이상반응이 의심되는 증상이 나 타날 경우에는 신속히 의사와 상담하도록 하는 등 충분히 설명합니다.
- 7) 검사 전 탈수상태는 위험하며 진행된 혈관질환 환자, 당뇨병 환자, 신질환을 가진 고령자, 유·소아 등에서 급성신부전을 일으킬 수 있습니다. 이러한 환자에서 요로조영제의 삼투성이뇨작용에 의해 탈수가 증가할 수 있습니다. 일반적으로 보통환자에서 요로조영 검사 전날 밤중에 수액공급을 제한하는 것이 일반적으로 더 나은 영상을 제공하지 않는다고 알려져 있습니다. 이 약의 투여 전후에 충분한 수분을 공급해야 합니다. 당뇨병성 신장질환을 가진 당뇨병 환자와 취약한 비당뇨병 환자(주로 신질환을 가진 고령자)에서 요로조영 후 급성신부전이 보고되었습니다. 그러므로 이러한 환자에게 조영제를 사용하기 전에 잠재적인 위험에 대해 충분히 고려하여야 합니다.
- 8) 드물게 지연성 이상반응이 나타날 수 있으므로 자동차 운전이나 기계조작 등의 위험한 기계조작은 조영검사 후 24시간 동안은 피하는 것이 바람직합니다.
- 9) 급성신부전을 예방하기 위한 조치로서 다음 사항을 고려할 수 있습니다.
 - ① 고위험군 환자인지를 확인합니다.
 - ② 충분히 수분보급을 하고, 필요하면 시술 전부터 조영제가 신장을 통해 완전히 배설될 때까지 수분을 정맥 주입합니다.
 - ③ 조영제가 완전히 배설될 때까지 신도성이 있는 약물, 경구용 당뇨조영제, 동맥경자(arterial clamping), 신 동맥성형술, 큰 수술은 피하는 것이 좋습니다.
 - ④ 조영제의 반복투여는 신기능이 정상으로 회복된 후에 시행합니다.
- 10) 드물게 이 약의 혈관외 유출로 국소통증이나 부종이 나타날 수 있으며, 대개 후유증없이 회복되지만 염증이나 조직괴사가 나타날 수도 있습니다. 조영제가 혈관외로 유출된 경우에는 그 부위를 다른 부위보다 높게 하고 냉찜질을 합니다. 구획증후군이 발생하면 수술적 치료도 필요합니다.
- 11) 척수조영 시 주의사항
 - ① 경련이 있는 환자의 항경련요법은 그대로 유지해야 하고, 경련이 발생하면 디아제팜 또는 페노바르비탈 등 의 항전간제를 정맥주사합니다. 현재 항전간제를 투여하고 있지 않은 경련의 병력이 있는 환자는 검사 전 항전간제를 전투여하는 것이 바람직합니다.
 - ② 혈성 뇌척수액이 보이면 검사의 유익성이 위험성보다 큰 경우에만 실시합니다.
 - ③ 다른 척수조영제에서 나타난 운동성 발작은 이 약에서는 보고된 바 없으나, 조영술의 종류, 시술의 오차, 경련의 병력, 부주의에 의한 과량투여, 고농도 조영제의 두개내 진입 또는 확산, 신경이완제 또는 페노티아진 계 진토제의 투여, 검사 후 머리를 올린상태로 두지 않은 경우, 시술 후 심한 운동 등의 위험요인을 감안하여 주의하도록 합니다.
- 12) 0세~3세 소아 환자의 갑상선 기능 장애: 요오드계 조영제에 단일 노출 및 다중 노출 후 갑상선저하증 또는 일시적 갑상선 억압을 특징으로 하는 갑상선 기능 장애가 보고된 바 있습니다. 요오드계 조영제에 노출된 0세~3세 환자 중 1%~15%에서 갑상선 기능 장애가 연령과 요오드계 조영제 용량에 따라 보고되었습니다.

부주의에 의한 과량투여, 고농도 조영제의 두개내 진입 또는 확산, 신경이완제 또는 페노티아진 계 진토제의 투여, 검사 후 머리를 올린상태로 두지 않은 경우, 시술 후 심한 운동 등의 위험요인을 감안하여 주의하도록 합니다.

- ④ 척수조영 후 처음 1시간 동안 환자의 머리와 흉부를 20° 올려 쉬게 합니다. 그런 다음 조심해서 걷는 것은 가능하나, 아래로 몸을 구부리지 않도록 합니다. 계속 누워 있을 거라면 처음 6시간 동안 머리와 흉부를 위로 올리도록 합니다. 발작 역치가 낮은 것으로 의심되는 환자는 이 시간 동안 잘 관찰해야 합니다. 척수조영은 입원환자에게만 실시합니다.
- 13) 0세~3세 소아 환자의 갑상선 기능 장애: 요오드계 조영제에 단일 노출 및 다중 노출 후 갑상선저하증 또는 일시적 갑상선 억압을 특징으로 하는 갑상선 기능 장애가 보고된 바 있습니다. 요오드계 조영제에 노출된 0세~3세 환자 중 1%~15%에서 갑상선 기능 장애가 연령과 요오드계 조영제 용량에 따라 보고되었습니다.
- 14) 어리거나, 출생 시 초저체중인 경우, 조산인 경우, (신생아 또는 소아 집중치료실(ICU) 입원 및 심장 질환과 같은) 기타 조건이 있는 경우 위험성이 증가하였습니다. 심장 질환이 있는 소아 환자의 경우 침습성 심장 시술(카테터삽입법, CT) 중 종종 고용량의 조영제가 요구되는 것을 고려했을 때, 위험성이 가장 높을 수 있습니다.
- 15) 생애 초기 갑상선 기능 저하의 경우 운동, 청력, 인지 발달 장애를 유발할 수 있으며 T4 대체 치료를 요할 수 있으므로, 0세~3세 소아 환자의 경우 더 면밀한 관찰이 필요합니다. 요오드계 조영제 노출 후 3주 이내에 0세~3세 소아 환자 전체, 특히 만삭아와 조산 신생아를 대상으로 갑상선 기능을 평가하고, 갑상선 기능 장애가 확인된 경우 임상적으로 필요한 치료를 하고 갑상선 기능을 모니터링하여야 합니다.
- 16) 이오헥슬 사용과 관련된 뇌병증 사례가 보고되었습니다. 조영제 유발 뇌병증은 발생 시 두통, 시각장애, 피질맹, 혼돈, 발작, 협응감소, 반신불완전마비, 언어상실증, 무의식, 혼수 그리고 뇌부종과 같은 신경학적 기능이상 증상과 정후로 나타날 수 있습니다. 증상은 보통 이오헥슬 투여 후 수 분 내지 수 시간 안에 나타나며, 일반적으로 며칠 내에 해소됩니다. 혈액뇌관문(BBB)의 투과성을 증가시키는 요소는 뇌조직으로 조영제의 투과를 촉진시켜 뇌병증 등의 중추신경계 반응을 일으킬 수 있습니다. 조영제 유발 뇌병증이 의심된다면, 적절한 의료적 처치를 개시하고 이오헥슬을 재투여해서는 안 됩니다.
- 17) 요오드화 조영제 사용은 혈청 크레아티닌 수치 상승 및 급성 신손상을 야기할 수 있습니다.

6. 상호작용

- 1) 이 약을 비구아이드계 혈당강하제(염산메트포르민, 염 산부포민 등)와 병용투여 시에는 유산산증을 일으킬 수 있으므로, 이를 예방하기 위해 조영제를 투여하기 전에 비구아이드계 약물의 복용을 중단하고, 혈청크레아티닌을 측정하며, 충분한 수분공급을 해야 합니다.
- 2) 정상 신기능 환자 : 조영제를 투여할 시점에 비구아이드계 약물의 복용을 중단하고 조영 검사를 마치고 48시간 후 또는 신기능이 정상화 된 후 복용을 재개합니다.
- 3) 비정상 신기능 환자 : 비구아이드계 약물의 복용을 중단하고 48시간 이후에 조영 검사를 합니다. 신기능(혈청크레아티닌)에 변화가 없을 때에만 복용을 재개합니다.
- 4) 신기능이 비정상이거나 미확인된 응급상황의 환자 : 조영제 사용의 유익성과 위험성을 고려하여 주의깊게 사용합니다.
- 5) 정상 신기능 환자 : 조영제를 투여할 시점에 비구아이드계 약물의 복용을 중단하고 조영 검사를 합니다. 신기능(혈청크레아티닌)에 변화가 없을 때에만 복용을 재개합니다.
- 6) 비정상 신기능 환자 : 비구아이드계 약물의 복용을 중단하고 48시간 이후에 조영 검사를 합니다. 신기능(혈청크레아티닌)에 변화가 없을 때에만 복용을 재개합니다.
- 7) 신기능이 비정상이거나 미확인된 응급상황의 환자 : 조영제 사용의 유익성과 위험성을 고려하여 주의깊게 사용합니다.
- 8) 비정상 신기능 환자 : 조영제를 투여할 시점에 비구아이드계 약물의 복용을 중단하고 조영 검사를 합니다. 신기능(혈청크레아티닌)에 변화가 없을 때에만 복용을 재개합니다.
- 9) 신기능이 비정상이거나 미확인된 응급상황의 환자 : 조영제 사용의 유익성과 위험성을 고려하여 주의깊게 사용합니다.
- 10) 비정상 신기능 환자 : 조영제를 투여할 시점에 비구아이드계 약물의 복용을 중단하고 조영 검사를 합니다. 신기능(혈청크레아티닌)에 변화가 없을 때에만 복용을 재개합니다.
- 11) 인터루킨 2의 과민반응과 이상반응(발진, 발열, 인플루엔자 유사 증후군, 저혈압, 빈뇨, 신부전 등)이 조영제 투여로 인해 상승작용을 나타날 수 있습니다. 이와 유사한 현상이 인터페론과 같은 다른 면역조절물질에 서로 보고되었으므로, 이러한 약물을 투여 중인 환자는 약물을 중단하고 최소 2주 이후에 조영제 검사를 실시합니다.
- 12) 베타차단제를 투여받고 있는 환자는 이 약으로 인한 과민반응이 발생하는 경우 심혈관계의 보상작용이 줄어들어 과민반응이 악화될 수 있다. 베타차단제를 사용하는 환자, 특히 천식 환자에서 기관지연축의 역치가 낮아질 수 있으며, 베타 활성제와 아드레날린 치료에 대한 반응의 감소로 인해 더 높은 용량이 필요할 수 있습니다.
- 13) 요오드화 조영제 투여는 방사성 요오드(I-131 및 I-123)의 갑상선

섭취를 방해할 수 있고, 갑상선암 환자에서 치료 및 진단효능을 감소시킬 수 있습니다. 그 효능의 감소는 6~8주간 지속됩니다.

7. 일부 및 수유부에 대한 투여

- 1) 랙트와 토키를 이용한 동물실험에서 사람치료용량의 100배에 이르는 용량에서도 생식능이나 태자독성의 증거는 없었습니다.
- 2) 일부에 대한 이 약의 안전성이 확립되어 있지 않고, 이 약을 투여한 후에 X선을 조사하게 되므로 일부 또는 임신하고 있을 가능성이 있는 여성에게는 진단상의 유익성이 위험성을 상회한다고 판단되는 경우에만 투여합니다. 이 약은 소량이 태반을 통과하여 태아 조직에 도달합니다.
- 3) 자궁난관조영술은 자궁 내 시술로 태아에게 잠재적인 위험이 있으므로 일부에게 금기입니다.*
- 4) 랙트를 이용한 정맥내 투여 동물시험에서 모유 중으로의 이행이 보고되어 있으므로 수유부에게 투여할 경우에는 일시적으로 수유를 중단합니다.
- 5) 200 mL 이하 제형은 개봉 후 즉시 사용하고, 1회용으로만 사용하며 남은 약은 폐기합니다.
- 6) 다른 약물을 조영제 주사와 혼합 투여하지 않습니다.
- 7) 500 mL 이상 제형은 자동주입기에 연결하여 사용합니다. 바이알의 고무마개는 1회만 관통하도록 하고, 자동주입기와 환자를 연결하는 도관은 각각의 환자마다 교체합니다. 자동주입기 제조사의 지침을 준수합니다.

8. 소아에 대한 투여

- 1) 척수조영(요추, 흉추, 경추, 전 척추)과 CT조영(척수조영, 뇌수조영, 뇌실조영)은 240mgI/mL 제형과 300mgI/mL 제형에 대해서 소아에 대한 안전성과 유효성이 확립되어 있지 않습니다.
- 2) CT조영(두부 및 체부)은 350mgI/mL 제형에 대해서 소아에 대한 안전성과 유효성이 확립되어 있지 않습니다.
- 3) 대동맥조영은 300mgI/mL 제형에 대해서 소아에 대한 안전성과 유효성이 확립되어 있지 않습니다.
- 4) 동맥DSA, 정맥 DSA, 뇌동맥조영, 말초동맥조영, 정맥혈관조영, 관절조영, 체강조영(ERCP, 헤르니아 조영, 자궁난관조영)은 소아에 대한 안전성과 유효성이 확립되어 있지 않습니다.
- 5) 일반적으로 소아환자에서의 이상반응의 빈도는 성인에서와 유사합니다. 소아 환자에게 조영제를 투여 시 이상반응이 발생할 수 있는 고위험군은 헌석, 약물에 민감하거나 알레르기로 일으키기 쉬운 체질, 울혈성 심부전, 혈청 크레아틴의 농도가 1.5 mg/dL를 초과하는 경우 또는 연령이 12개월 미만인 경우입니다.
- 6) 소아 환자(만삭아, 조산 신생아 포함)에게 요오드계 조영제를 투여한 후 갑상선 기능 장애(갑상선 기능 저하증 또는 일시적 갑상선 억압 특징)를 보여주는 갑상선 기능 검사가 드물게 보고된 바 있습니다. 이를 중 일부는 갑상선 저하증 치료를 받았습니다. 0세에서 3세 사이 소아 환자, 특히 갑상선 기능 장애의 잠재적 위험 인자가 하나 이상 있는 소아 환자는 면밀히 모니터링하여야합니다.

9. 고령자에 대한 투여

- 1) 이 약에 의한 발암성 여부는 장기간의 동물실험으로 평가하지 못하였습니다.

* 음니파쿠 240주, 300주에만 해당합니다.

10. 포장단위

- 음니파쿠240주:
50mL X 10 폴리프로필렌 병/상자
- 음니파쿠300주:
(10mL, 20mL) x 10 유리 바이알/상자,
(40mL, 50mL, 100mL, 125mL, 150mL, 500mL) x 10
폴리프로필렌 병/상자,
1000mL x 4 폴리프로필렌 병/상자
- 음니파쿠350주:
(125mL) x 10 유리 바이알/상자,
(50mL, 100mL, 125mL, 150mL, 500mL) x 10
폴리프로필렌 병/상자,
1000mL x 4 폴리프로필렌 병/상자

11. 저장방법·사용기간

- 밀봉용기, 차광하에 실온(1~30°C)보관, 사용기간: 제조일로부터 36 개월

12. 제조원

- 제조의뢰자(Product license holder):
GE Healthcare AS, P.O. Box 4220 Nydalen,
NO-0401 Oslo, Norway
- 제조자 (Manufacturer):
GE Healthcare (Shanghai) Co., Ltd
No. 1 Niudun Road, China (Shanghai)
Pilot Free Trade Zone, Shanghai, 201203, China
또는
GE Healthcare Ireland Limited,
IDA Business Park, Carrigtohill, Co. Cork, Ireland

13. 적용상의 주의

- 1) 전처치
 - ① 투여 전에 약액을 미리 체온 정도로 따뜻하게 가온합니다.
 - ② 투여 전에 수분제한은 하지 않습니다.
 - ③ 정맥요로조영 시는 검사 전에 장내 가스를 배제하고 검사종료까지 금식시킵니다.
- 2) 투여 시
 - ① 정맥주사에 의한 혈관통증, 혈전성정맥이 나타날 수 있으므로 주의합니다.
 - ② 비이온성 조영제의 항응고 작용은 이온성 조영제에 비 해 약한 것이 in vitro 시험에서 확인되었으므로 혈관조영 시 혈전 및

14. 부작용

- 사용기한이 지난 제품은 사용하지 마십시오.
- 구입 당시 사용기한이 경과되었거나 변질, 변색 또는 오손된 제품은 구입처를 통하여 교환하여 드립니다.
- 본 제품을 어린이 손에 닿지 않는 곳에 보관하십시오.
- 의약품 용어 설명 및 기타 자세한 의약품정보는 식품의약품안전처의 의약품통합정보시스템 (<https://nedrug.mfds.go.kr>)을 참조하십시오.
- 이첨부문서에 기재되지 않은 이상반응이 나타날 경우 의사나 약사 또는 한국의약품안전관리원 (<https://www.drugsafe.or.kr>)의 의약품이상사례보고, 또는 자사 홈페이지 (<https://www.gehealthcare.co.kr/products/contrast-media>)를 방문하여 알려주십시오.
- 부작용 피해구제 신청은 한국의약품안전관리원 (TEL 1644-6223)에 할 수 있습니다.
- 이첨부문서의 최초 작성일자는 1995년 4월이며, 마지막 개정일자는 2024년 3월 21일입니다. 이후 변경된 내용은 식품의약품안전처의 의약품통합정보시스템 (<https://nedrug.mfds.go.kr>) 또는 자사 홈페이지 (<https://www.gehealthcare.co.kr/products/contrast-media>)의 제품정보를 참조하시기 바랍니다.

※ 음니파쿠(OMNIPACQUE)는 GE Healthcare의 등록상 표입니다.
GE와 GE Monogram은 General Electric Company의 등록상표입니다.
작성일자: 1995년 4월
개정일자: 2024년 3월 21일
OPI 030

5. 일반적 주의

- 속 등의 발현을 대비하여 충분한 문진을 합니다.
- 드물게 투여량 및 투여방법과 무관한 과민반응이 나타날 수 있습니다. 속 등 증증의 이상반응은 요오드 과민 반응에 의한 것으로만 한정되지 않으며, 이를 확실히 예상할 수 있는 방법이 없으므로 반드시 구급처치 준 비를 합니다. 중증의 이상반응은 이전에 요오드계 조영제에 대한 이상반응 병력을 가진 사람이나 알레르기 질환(천식, 고초열, 음식 알레르기 등)이 있는 사람 또는 알레르기를 일으키기 쉬운 체질을 가진 사람에게서 위험성이 증가됩니다.
- 투여 전 예비시험이 증증 이상반응을 항상 예상할 수 있는 것은 아니며, 예비시험 자체가 환자에게 위험할 수도 있습니다. 조영제 투여 전에 알레르기 및 과민반응의 병력을 알아보는 것이 예비시험 결과보다도 이상 반응의 잠재적 위험을 예상하는데 더 정확할 수 있습니다. 알레르기나 과민반응의 병력이 있는 환자에게 조영제를 사용해야 할 경우 알레르기 반응의 가능성을 피하거나 최소화하기 위해서 항히스타민제나 코르티코이드를 전투여할 수 있습니다. 이런 전투여로 생명을 위협하는 반응을 예방할 수는 없으나, 발생 빈도와 증상의 종종률을 줄일 수 있습니다.
- 투여 시 환자의 활성징후 및 상태를 관찰하고, 과민반응의 발현에 주의하면서 신중하게 투여하며, 이 상이 나타나는 경우에는 즉시 투여를 중지하고 적절한 처치를 합니다.
- 요오드계 혈관조영제 사용은 특별한 시설을 갖춘 곳에서 숙련되고 경험있는 전문가의 지시 하에서 실시해야 합니다. 증증 지연성 이상반응이 일어날 수 있으므로 투여 후 적어도 30~60분간 숙련된 요원과 응급시설이 준비된 곳에서 환자를 관찰합니다.
- 외래환자에게 투여할 경우에는 투여개시 후 1시간~수 일 후에도 지연성 이상반응이 나타날 수 있음을 환자에게 설명한 후, 구역, 가슴통증, 등통증, 발열, 발진, 두드러기, 가려움 등 이상반응이 의심되는 증상이 나 타날 경우에는 신속히 의사와 상담하도록 하는 등 충분히 설명합니다.
- 검사 전 탈수상태는 위험하며 진행된 혈관질환 환자, 당뇨병 환자, 신질환을 가진 고령자, 유·소아 등에서 급성신부전을 일으킬 수 있습니다. 이러한 환자에서 요로조영제의 삼투성이뇨작용에 의해 탈수가 증가할 수 있습니다. 일반적으로 보통환자에서 요로조영 검사 전날 밤중에 수액공급을 제한하는 것이 일반적으로 더 나은 영상을 제공하지 않는다고 알려져 있습니다. 이 약의 투여 전후에 충분한 수분을 공급해야 합니다. 당뇨병성 신장질환을 가진 당뇨병 환자와 취약한 비당뇨병 환자(주로 신질환을 가진 고령자)에서 요로조영 후 급성신부전이 보고되었습니다. 그러므로 이러한 환자에게 조영제를 사용하기 전에 잠재적인 위험에 대해 충분히 고려하여야 합니다.
- 드물게 지연성 이상반응이 나타날 수 있으므로 자동차 운전이나 기계조작 등의 위험한 기계조작은 조영검사 후 24시간 동안은 피하는 것이 바람직합니다.
- 급성신부전을 예방하기 위한 조치로서 다음 사항을 고려할 수 있습니다.
 - 고위험군 환자인지를 확인합니다.
 - 충분히 수분보급을 하고, 필요하면 시술 전부터 조영제가 신장을 통해 완전히 배설될 때까지 수분을 정맥 주입합니다.
 - 조영제가 완전히 배설될 때까지 신도성이 있는 약물, 경구용 담낭조영제, 동맥경자(arterial clamping), 신동맥성형술, 큰 수술은 피하는 것이 좋습니다.
 - 조영제의 반복투여는 신기능이 정상으로 회복된 후에 시행합니다.
 - 드물게 이 약의 혈관외 유출로 국소통증이나 부종이 나타날 수 있으며, 대개 후유증없이 회복되지만 염증이나 조직괴사가 나타날 수도 있습니다. 조영제가 혈관외로 유출된 경우에는 그 부위를 다른 부위보다 높게 하고 냉찜질을 합니다. 구획증후군이 발생하면 수술적 침입도 필요합니다.
- 척수조영 시 주의사항
 - 경련이 있는 환자의 항경련요법은 그대로 유지해야 하고, 경련이 발생하면 디아제팜 또는 페노바르비탈 등 의 항전간제를 정맥주사합니다. 현재 항전간제를 투여하고 있지 않은 경련의 병력이 있는 환자는 검사 전 항전간제를 전투여하는 것이 바람직합니다.
 - 혈성 뇌척수액이 보이면 검사의 유익성이 위험성보다 큰 경우에만 실시합니다.
 - 다른 척수조영제에서 나타난 운동성 발작은 이 약에서는 보고된 바 없으나, 조영술의 종류, 시술의 오차, 경련의 병력, 부주의에 의한 과량투여, 고농도 조영제의 두개내 진입 또는 확산, 신경이완제 또는 페노티아진 계 진토제의 투여, 검사 후 머리를 올린상태로 두지 않은 경우, 시술 후 심한 운동 등의 위험요인을 감안하여 주의하도록 합니다.

- 부주의에 의한 과량투여, 고농도 조영제의 두개내 진입 또는 확산, 신경이완제 또는 페노티아진 계 진토제의 투여, 검사 후 머리를 올린상태로 두지 않은 경우, 시술 후 심한 운동 등의 위험요인을 감안하여 주의하도록 합니다.
- ④ 척수조영 후 처음 1시간 동안 환자의 머리와 흉부를 20° 올려 쉬게 합니다. 그런 다음 조심해서 걷는 것은 가능하나, 아래로 몸을 구부리지 않도록 합니다. 계속 누워 있을 거라면 처음 6시간 동안 머리와 흉부를 위로 옮길도록 합니다. 발작 역치가 낮은 것으로 의심되는 환자는 이 시간 동안 잘 관찰해야 합니다. 척수조영은 입원환자에게만 실시합니다.
- 12) 0세~3세 소아 환자의 갑상선 기능 장애: 요오드계 조영제에 단일 노출 및 다중 노출 후 갑상선저하증 또는 일시적 갑상선 억압을 특징으로 하는 갑상선 기능 장애가 보고된 바 있습니다. 요오드계 조영제에 노출된 0세~3세 환자 중 1%~15%에서 갑상선 기능 장애가 연령과 요오드계 조영제 용량에 따라 보고되었습니다.
- 어리거나, 출생 시 초저체중인 경우, 조산인 경우, (신생아 또는 소아 집중치료실(ICU) 입원 및 심장 질환과 같은) 기타 조건이 있는 경우 위험성이 증가하였습니다. 심장 질환이 있는 소아 환자의 경우 침습성 심장 시술(카테터삽입법, CT) 중 종종 고용량의 조영제가 요구되는 것을 고려했을 때, 위험성이 가장 높을 수 있습니다.
- 생애 초기 갑상선 기능 저하의 경우 운동, 청력, 인지 발달 장애를 유발할 수 있으며 T4 대체 치료를 요할 수 있으므로, 0세~3세 소아 환자의 경우 더 면밀한 관찰이 필요합니다. 요오드계 조영제 노출 후 3주 이내에 0세~3세 소아 환자 전체, 특히 만삭아와 조산 신생아를 대상으로 갑상선 기능을 평가하고, 갑상선 기능 장애가 확인된 경우 임상적으로 필요한 치료를 하고 갑상선 기능을 모니터링하여야 합니다.
- 13) 이오헥슬 사용과 관련된 뇌병증 사례가 보고되었습니다. 조영제 유발 뇌병증은 발생 시 두통, 시각장애, 피질맹, 혼돈, 발작, 협응감소, 반신불완전마비, 언어상실증, 무의식, 혼수 그리고 뇌부종과 같은 신경학적 기능이상 증상과 정후로 나타날 수 있습니다. 증상은 보통 이오헥슬 투여 후 수 분 내지 수 시간 안에 나타나며, 일반적으로 며칠 내에 해소됩니다. 혈액뇌관문(BBB)의 투과성을 증가시키는 요소는 뇌조직으로 조영제의 투과를 촉진시켜 뇌병증 등의 중추신경계 반응을 일으킬 수 있습니다. 조영제 유발 뇌병증이 의심된다면, 적절한 의료적 처치를 개시하고 이오헥슬을 재투여해서는 안 됩니다.
- 14) 요오드화 조영제 사용은 혈청 크레아티닌 수치 상승 및 급성 신손상을 야기할 수 있습니다.

6. 상호작용

- 이 약을 비구아이드계 혈당강하제(염산메트포르민, 염산부포민 등)와 병용투여 시에는 유산산증을 일으킬 수 있으므로, 이를 예방하기 위해 조영제를 투여하기 전에 비구아이드계 약물의 복용을 중단하고, 혈청크레아티닌을 측정하며, 충분한 수분공급을 해야 합니다.
- ① 정상 신기능 환자 : 조영제를 투여할 시점에 비구아이드계 약물의 복용을 중단하고 조영 검사를 마치고 48시간 후 또는 신기능이 정상화 된 후 복용을 재개합니다.
- ② 비정상 신기능 환자 : 비구아이드계 약물의 복용을 중단하고 48시간 이후에 조영 검사를 합니다. 신기능(혈청크레아티닌)에 변화가 없을 때에만 복용을 재개합니다.
- ③ 신기능이 비정상이거나 미확인된 응급상황의 환자 : 조영제 사용의 유익성과 위험성을 고려하여 주의깊게 사용합니다.
- ④ 2) 발작 역치를 감소시킬 수 있는 신경마비제, 항우울제(MAO 억제제 및 삼환계 항우울제 등), 진통제, 페노티아진계 약물(항히스타민제, 항구토제 등), 중추신경통 분제, 정신활성제는 검사 48시간 전에 투여를 중지해 야 합니다. 또한, 검사 후 24시간까지 재투여해서는 안 됩니다.
- ⑤ 인터루킨 2의 과민반응과 이상반응(발진, 발열, 인플루엔자 유사 증후군, 저혈압, 빈뇨, 신부전 등)이 조영제 투여로 인해 상승작용을 나타낼 수 있습니다. 이와 유사한 현상이 인터페론과 같은 다른 면역조절물질에 서도 보고되었으므로, 이러한 약물을 투여 중인 환자는 약물을 중단하고 최소 2주 이후에 조영제 검사를 실시합니다.
- ⑥ 베타차단제를 투여받고 있는 환자는 이 약으로 인한 과민반응이 발생하는 경우 심혈관계의 보상작용이 줄어들어 과민반응이 악화될 수 있다. 베타차단제를 사용하는 환자, 특히 천식 환자에서 기관지연축의 역치가 낮아질 수 있으며, 베타 활성제와 아드레날린 치료에 대한 반응의 감소로 인해 더 높은 용량이 필요할 수 있습니다.
- ⑦ 요오드화 조영제 투여는 방사성 요오드(I-131 및 I-123)의 갑상선

섭취를 방해할 수 있고, 갑상선암 환자에서 치료 및 진단효능을 감소시킬 수 있습니다. 그 효능의 감소는 6~8주간 지속됩니다.

7. 일부 및 수유부에 대한 투여

- ① 랙트와 토키를 이용한 동물실험에서 사람치료용량의 100배에 이르는 용량에서도 생식능이나 태자독성의 증거는 없었습니다.
- ② 일부에 대한 이 약의 안전성이 확립되어 있지 않고, 이 약을 투여한 후에 X선을 조사하게 되므로 일부 또는 임신하고 있을 가능성이 있는 여성에게는 진단상의 유익성이 위험성을 상회한다고 판단되는 경우에만 투여합니다. 이 약은 소량이 태반을 통과하여 태아 조직에 도달합니다.
- ③ 자궁난관조영술은 자궁 내 시술로 태아에게 잠재적인 위험이 있으므로 일부에게 금기입니다.*
- ④ 랙트를 이용한 정맥내 투여 동물시험에서 모유 중으로의 이행이 보고되어 있으므로 수유부에게 투여할 경우에는 일시적으로 수유를 중단합니다.
- ⑤ 200 mL 이하 제형은 개봉 후 즉시 사용하고, 1회용으로만 사용하며 남은 약은 폐기합니다.
- ⑥ 다른 약물을 조영제 주사와 혼합 투여하지 않습니다.
- ⑦ 이 약을 사용하기 전에 육안으로 관찰하여 하며, 변색이 되었거나 미립자(결정 포함)가 관찰되는 경우, 또는 용기에 결함이 있는 경우에는 사용하여서는 안됩니다. 이 약은 사용 직전에 주사기로 옮겨야 합니다.
- ⑧ 500 mL 이상 제형은 자동주입기에 연결하여 사용합니다. 바이알의 고무마개는 1회만 관통하도록 하고, 자동주입기와 환자를 연결하는 도관은 각각의 환자마다 교체합니다. 자동주입기 제조사의 지침을 준수합니다.

색전의 위험을 최소화하기 위해 카테터 내를 자주 세척합니다. 또한, 약액 주입시 주사기 또는 카테터 내 혈액과 이 약과의 접촉이 장시간 이루어지지 않도록 주의합니다.

- ⑨ 항히스타민제 또는 코르티코이드와 혼합투여 시 배합 변화를 일으킬 수 있으므로 병용 시에는 각각 분리해 서 투여합니다.
- ⑩ 실수로 혈관외로 조영제가 누출된 경우에는 발적, 종창, 물집, 혈관통증 등이 나타날 수 있으므로 주입 시 충분히 주의합니다.
- ⑪ 투여 후 충분한 수분보급을 하여 조영제의 신속한 배설을 촉진합니다.

- ⑫ 200 mL 이하 제형은 개봉 후 즉시 사용하고, 1회용으로만 사용하며 남은 약은 폐기합니다.
- ⑬ 자궁난관조영술은 자궁 내 시술로 태아에게 잠재적인 위험이 있으므로 일부에게 금기입니다.*
- ⑭ 6) 이 약을 사용하기 전에 육안으로 관찰하여 하며, 변색이 되었거나 미립자(결정 포함)가 관찰되는 경우, 또는 용기에 결함이 있는 경우에는 사용하여서는 안됩니다. 이 약은 사용 직전에 주사기로 옮겨야 합니다.

- ⑮ 500 mL 이상 제형은 자동주입기에 연결하여 사용합니다. 바이알의 고무마개는 1회만 관통하도록 하고, 자동주입기와 환자를 연결하는 도관은 각각의 환자마다 교체합니다. 자동주입기 제조사의 지침을 준수합니다.

13. 보관 및 취급상의 주의사항

- 이 약은 30°C 이하에서 차광보관하여야 합니다. 유리바이알은 37°C에서 사용전 최대 3개월까지 보관할 수 있습니다. 폴리프로필렌병 제품은 37°C에서 사용 전 최대 1개월까지 보관 할 수 있습니다.

14. 기타

- 이 약에 의한 발암성 여부는 장기간의 동물실험으로 평가하지 못하였습니다.

* 옴니파크 240주, 300주에만 해당합니다.

[포장단위]

- 옴니파크 240주:
50mL X 10 폴리프로필렌 병/상자
- 옴니파크 300주:
(10mL, 20mL) x 10 유리 바이알/상자,
(40mL, 50mL, 100mL, 125mL, 150mL, 500mL) x 10 폴리프로필렌 병/상자,
1000mL x 4 폴리프로필렌 병/상자
- 옴니파크 350주:
(125mL) x 10 유리 바이알/상자,
(50mL, 100mL, 125mL, 150mL, 500mL) x 10 폴리프로필렌 병/상자,
1000mL x 4 폴리프로필렌 병/상자

- 밀봉용기, 차광에 실온(1~30°C)보관, 사용기간: 제조일로부터 3년

[제조원]

- 제조의뢰자(Product license holder):
GE Healthcare AS, P.O. Box 4220 Nydalen,
NO-0401 Oslo, Norway
- 제조자 (Manufacturer):
GE Healthcare (Shanghai) Co., Ltd
No. 1 Niudun Road, China (Shanghai)
Pilot Free Trade Zone, Shanghai, 201203, China
또는
GE Healthcare Ireland Limited,
IDA Business Park, Carrigtohill, Co. Cork, Ireland

[수입판매원]

- 지이헬스케어 에이에스 한국지점
서울특별시 종로 한강대로 416,
15층(남대문로5가)
TEL: (02) 6201-3114 FAX: (02) 6201-3801

- 사용기한이 지난 제품은 사용하지 마십시오.
- 구입 당시 사용기한이 경과되었거나 변질, 변색 또는 오손된 제품은 구입처를 통하여 교환하여 드립니다.
- 본 제품을 어린이 손에 닿지 않는 곳에 보관하십시오.
- 의약품 용어 설명 및 기타 자세한 의약품정보는 식품의약품안전처의 의약품통합정보시스템 (<https://nedrug.mfds.go.kr>)을 참조하십시오.
- 이 첨부문서에 기재되지 않은 이상반응이 나타날 경우 의사나 약사 또는 한국의약품안전관리원 (<https://www.drugsafe.or.kr>)의 의약품이상사례보고, 또는 자사 홈페이지 (<https://www.gehealthcare.co.kr/products/contrast-media>)를 방문하여 알려주십시오.
- 부작용 피해구제 신청은 한국의약품안전관리원 (TEL 1644-6223)에 할 수 있습니다.
- 이 첨부문서의 최초 작성일자는 1995년 4월이며, 마지막 개정일자는 2023년 8월 30일입니다. 이후 변경된 내용은 식품의약품안전처의 의약품통합정보시스템 (<https://nedrug.mfds.go.kr>) 또는 자사 홈페이지 (<https://www.gehealthcare.co.kr/products/contrast-media>)의 제품정보를 참조하시기 바랍니다.

※ 옴니파크(OMNIPACQUE)는 GE Healthcare의 등록상표입니다. GE와 GE Monogram은 General Electric Company의 등록상표입니다.
작성일자: 1995년 4월
개정일자: 2023년 8월 30일
OPI 029