

코박스 인플루 4가 PF주

Kovax Infla Tetra PF Inj. (인플루엔자 분할백신)

[제품의 개요]

본 제품은 세계보건기구(WHO)에 의해 추천된 인플루엔자 바이러스 주를 발육계란의 노막강내에 접종하여 배양, 정제 및 불활화하여 제조한 분할백신으로서 면역에 필요한 hemagglutinin (적혈구 응집소)등을 함유한 무색 또는 약간 백탁의 액이 담긴 무색 투명한 프리필드시린지입니다.

[원료약품 및 그 분량] 1프리필드시린지(0.5mL)중,

주 성 분 : 정제불활화 인플루엔자 바이러스 항원

A형	
A/Guangdong-Maonan/SWL1536/2019 Reassortant virus CNIC-1909 (H1N1)	15 μ g
A/Hongkong/2671/2019 Reassortant virus NIB-121 (H3N2)	15 μ g
B형	
B/Phuket/3073/2013 Like virus	15 μ g
B/Victoria/705/2018 Reassortant virus BVR-11	15 μ g
완 충 제 : 염화나트륨(USP)	4.25mg
인산수소나트륨수화물(12수화물)(EP)	1.40mg
인산이수소칼륨(EP)	0.15mg
용 제 : 주사용수(KP)	적량
첨 부 물 : 1회용 주사침(25G, 5/8인치)(0.5 X 16mm) (별규)	1개

[성 성]

무색 또는 약간 백탁의 액이 담긴 무색 투명한 프리필드시린지

[효능 · 효과]

만 3세 이상의 소아·청소년 및 성인에서 이 백신에 함유된 인플루엔자 A형 바이러스들 및 인플루엔자 B형 바이러스들에 의해 유발 되는 인플루엔자 질환의 예방

[용법 · 용량]

만 3세 이상의 소아·청소년 및 성인에게 1회 0.5mL를 근육주사하고, 같은 용량으로 매년 1회 접종한다. 단, 이전에 인플루엔자 백신을 접종하지 않은 만 9세 미만 소아의 경우에는 백신 접종 첫해에 4주 이상의 간격을 두고 2회 접종한다.

[사용상의 주의사항]

1. 다음 환자에는 투여하지 말 것.

접종 전 피접종자에 대하여 문진 및 시진을 하고 필요하다고 인정되는 경우에는 청 · 타진 등의 방법에 의해 건강상태를 조사하여 피접종자가 다음에 해당하는 경우 접종하지 않는다. 다만, 피접종자가 인플루엔자에 감염될 수 있고, 또한 접종에 의해 현저한 장애를 초래할 우려가 없다고 인정될 경우에는 접종할 수 있다.

- 발열이 있는 자 또는 현저한 영양장애자
- 심혈관계 질환, 신기능 장애 또는 간질환 환자로 해당 질환이 급성기, 증악기 또는 활동기에 있는 자
- 급성 호흡기 질환 또는 그 외 활동성 감염 질환 환자
- 인플루엔자의 잠복기 및 회복기 환자
- 이 백신의 성분에 의해 아나필락시스를 일으킨 일이 있는 자
- 계란, 닭고기, 그 외의 닭 유래성분, 백신을 구성하고 있는 성분 등에 대하여 과민한 자
- 이전의 접종에서 2일 이내에 발열을 나타냈던 일이 있는 자 또는 전신성 발진 등의 알레르기가 의심되는 증상을 나타냈던 일이 있는 자
- 접종 전 1년 이내에 경련 등의 증상을 보인 자
- 이전에 인플루엔자백신 접종으로 6주 이내에 길랑-바레 증후군이나 다른 신경 이상을 나타낸 자
- 과거에 면역부전의 진단을 받은 일이 있는 자

2. 다음 환자에는 신중히 투여할 것

- 심혈관계 또는 호흡기계의 만성질환 환자 또는 당뇨병 환자는 인플루엔자 감염 시, 종래의 질환이 현저하게 악화될 수 있으므로 접종할 필요가 있는 경우에는 신중히 접종한다.

3. 약물이상반응

- 국소적으로 통증, 압통, 발적, 종창(부기) 또는 전신적으로 발열, 오심/구토, 설사, 두통, 피로, 근육통 등이 나타날 수 있으나, 보통 2-3일 내에 소실된다.
- 매우 드물게 알레르기 반응에서부터 아나필락시스성 쇼크까지 나타날 수 있다.
- 전신 및 국소 신경조직망의 일시적인 장애가 나타날 수 있고 자극 또는 통증에 대한 예민성에 이상이 나타날 수 있으며 마비 증세, 신경통, 출혈 및 내출혈을 초래하는 혈관, 뇌 또는 신경 염증(예 : 길랑-바레 증후군) 등이 보고된 바 있다.
- 건강한 소아·청소년, 성인 및 고령자를 대상으로 한 3개의 임상시험에서 백신의 안전성을 평가하였다. 만 3세 이상 ~만19세 미만의 소아·청소년 307명에서 백신 접종 후 206명(67.10%)의 이상사례가 발생하였다. 이 중 약물이상반응은 196명(63.84%)이었으며, 중대한 약물이상반응은 없었다. 만 19세 이상의 성인 및 고령자 1,250명에서 백신 접종 후 929명(74.32%)의 이상사례가 발생하였다. 이 중 약물이상반응은 877명(70.16%)이었으며, 중대한 약물이상반응은 없었다.

가. 이 백신 접종 후 7일까지 관찰된 예측된 약물이상반응은 다음과 같다.

구분	약물이상반응	만 3세 이상 ~ 만 19세 미만 소아·청소년 (N=307)		만 19세 이상 성인·고령자 (N=1,250)	
		n	(%)	n	(%)
국소적 반응	국소적 반응	184	(59.9)	798	(63.8)
	통증/동통	146	(47.6)	632	(50.6)
	압통	171	(55.7)	672	(53.8)
	홍반/발적	26	(8.5)	65	(5.2)
	경결/부종	15	(4.9)	34	(2.7)
전신적 반응	전신적 반응	100	(32.6)	547	(43.8)
	발열	16	(5.2)	15	(1.2)
	오심/구토	6	(2.0)	33	(2.6)
	설사	7	(2.3)	38	(3.0)
	피로	54	(17.6)	323	(25.8)
	두통	23	(7.5)	151	(12.1)
	근육통	63	(20.5)	383	(30.6)

나. 이 백신 접종 후 28일 동안 관찰된 예측되지 않은 약물이상반응은 소아·청소년에서 17명(5.54%) 발생하였다. 이 중 감염 관련 7명에서 비인두염 4건, 편도염·상기도감염·인두편도염 각 1건, 신경계 관련 5명에서 현기증 5건, 위장관계 관련 3명에서 복통·상복부통·하복부통·구역 각 1건, 전신 및 투여부위 상태 관련 3명에서 오한·피로·말초 부종 각 1건, 호흡기계 관련 1명에서 콧물 1건, 피부 및 피하조직 관련 1명에서 가려움 1건이 발생하였다. 성인 및 만 65세 이상 고령자에서 47명(3.76%) 발생하였다. 이 중 감염관련 8명에서 비인두염 7건, 편도염 1건, 위장관계 관련 2명에서 소화불량·복통 각1건, 신경계 관련 6명에서 현기증 3건, 두통·지각착오 각 2건, 호흡기계 관련 14명에서 콧물 7건, 구강인두 통증 6건, 기침 5건, 잦은 기침 4건, 재채기·발성장애·비 충혈·코막힘·인두부종·목 과민상태 각 1건, 근육골격계통 및 결합조직 관련 1명에서 근육경 경직 1건, 피부 및 피하조직 관련 6명에서 두드러기 3건, 발진 2건, 식은땀 1건, 전신 및 투여부위 상태 관련 10명에서 주사 부위 가려움 4건, 인플루엔자 유사증상 2건, 가슴통증·국소 부기·가슴불편·냉감 각 1건, 상해, 중독 및 절차상의 합병증 관련 2명에서 타박상 2건, 정신질환 관련 2명에서 불면증·우울감 각 1건, 귀와 미로 장애 관련 1명에서 귀 부종 1건, 혈관장 애 관련 1명에서 홍조 1건이 발생하였다.

다. 이 백신 접종 후 6개월 동안 관찰된 중대한 이상사례는 소아·청소년에서 5명(1.6%) 발생(위장염, 관절통, 인두편도염, 소아 특발성 관절염, 로타바이러스, 인플루엔자 각 1건), 성인 및 만 65세 이상 고령자에서 19명(1.5%) 발생(폐암, 다발성자궁근종, 협심증, 양측 만성 비후비염 약화, 뇌경색증, 우측 유방 염상종양, 위 식도역류성 질환, 기관지천식, 복압요실금, 경추/요추 추 간판 탈출증 약화, 좌측 안면신경마비, 폐렴, 요추/척추관 협착증, 만성 결석 담낭염, 양측 편도염, 자궁근종, 복압 요실금 약 화, 비종격만곡증 약화, 양측 난소 낭종 각 1건)하였으나 모두 이 백신과 관련이 없는 것으로 판정되었다.

4. 일반적 주의

- 피접종자 또는 그 보호자에게 접종 당일 및 다음날은 안정하게 하고 접종부위를 청결하게 유지하며 접종 후 고열, 경련 등의 증상이 나타날 경우에는 신속히 의사의 진찰을 받도록 주시시킨다.
- 내인성 또는 의인성 면역저하 환자에게서 항체 생성 반응이 충분히 나타나지 않을 수 있다.

5. 상호작용

- 이 백신은 다른 백신과의 동시접종에 대한 연구는 실시되지 않았다.
- 동시에 면역억제요법을 받고 있는 환자의 경우에는 면역반응이 감소될 수 있다.
- 일반적으로 인플루엔자 백신 접종 후, ELISA법을 이용하여 HIV1, HCV, 그리고 특히 HTLV1에 대한 항체를 측정하는 혈청 검사시 위양성 반응 결과(Western Blot technique으로 위양성임을 확인)가 보고된 적이 있다. 이러한 일시적인 위양성 결과는 백신접종에 의한 IgM 반응에 기인한 것으로 판단된다.
- 피접종자 또는 그 보호자에게 접종 당일 및 다음날은 안정하게 하고 접종부위를 청결하게 유지하며 접종 후 고열, 경련 등의 증상이 나타날 경우에는 신속히 의사의 진찰을 받도록 주시시킨다.
- 다음의 일부 약물들은 이 백신에 의해 상호작용을 초래할 수 있다.
 - 간질 혹은 발작을 조절하기 위한 약물(페니토인, 카르바마제핀, 페노바르비탈 등)
 - 타오필린
 - 다. 와파린
 - 라. 면역글로불린
 - 마. 면역억제제(코르티코스테로이드, 싸이클로스포린, 항암제(방사선 요법 포함)) 등

6. 임부 및 수유부에 대한 투여

1) 임부

가. 불활화 인플루엔자 백신(유정란 유래)은 임신 단계와 관계없이 모든 임신 주기에서 사용할 수 있음이 알려져 있다. 임신 1 기와 비교하여 임신 2기와 3기에 대해 더 많은 안전성 자료들이 존재한다. 또한 전 세계적으로 수집된 불활화 인플루엔자 백신의 사용과 관련된 자료에 따르면, 백신으로 인한 태아 및 모체의 유해한 결과는 제시되지 않고 있다.

나. 또한, 이 백신을 사용하여 실시된 동물 시험에서 생식·발생독성과 관련한 자·간접적인 유해한 영향은 관찰되지 않았다. 그러나 이 백신은 임상시험으로 임부 투여 시의 안전성은 평가되지 않았다.

2) 수유부

가. 불활화 인플루엔자 백신(유정란 유래)은 수유부에게 사용할 수 있도록 알려져 있다. 제한적 자료에 따르면, 백신이 모유로의 이행 여부는 알려져 있지 않다. 그러나 이 백신에 대한 동물을 대상으로 한 수유 중 투여에 대한 적절한 연구 결과는 없으며, 임상시험으로 수유부 투여 시의 안전성은 평가되지 않았다.

7. 적응상의 주의사항

- 접종 전, 백신을 육안으로 확인하여 이물질이나 물리적 성상에 변화가 있는지 검사한다. 이상이 있는 경우에는 사용하지 않는다.
- 접종부위는 보통 상완외측으로 하고 에탄올 또는 요오드팅크로 소독한다. 또한 동일 접종부위에 반복해서 접종하는 것은가능한 삼가야 한다.
- 이 백신은 절대로 정맥주사 하지 않는다.
- 주사침 끝이 혈관 내로 들어가지 않았는지 확인한다.
- 다른 백신과 동일한 주사기에 혼합하여서는 안된다.
- 프리필드시린지는 일회용이므로 재사용해서는 안 된다.

8. 보관 및 취급상의 주의사항

- 동결되는 경우 품질이 변화될 수 있으므로 동결된 제품은 사용하지 않는다.
- 사용하기 직전, 충분히게 흔들어 균질하게 혼합되도록 한 후 사용한다.
- 한번 개봉한 것은 즉시 사용한다.

[저장방법]

밀봉용기, 차광하여 2~8℃에서 동결을 피하여 보관

[유효기간]

제조일로부터 12개월

[포장단위]

0.5mL·10 프리필드시린지/상자(프리필드시린지(0.5mL))

- ※ 본 의약품은 엄격한 품질관리를 필한 제품입니다. 만약 구입시 사용기간 또는 유효기간이 경과하였거나 변질, 변패 또는 오손된 제품이 발견된 경우에는 약국개설자 및 약품판매업자에 한하여 당사 담당 영업사원을 통하여 교환하여 드립니다.
- ※ 첨부문서 최종 작성년월일 이후 변경된 내용은 의약품 통합 정보시스템(<http://nedrug.mfds.go.kr>)에서 확인할 수 있습니다.



건강한 기업
(주)한국백신

경기도 안산시 단원구 목대로 128
TEL : 02-443-1961(代)

작성년월일 : 2020. 06. 26

규격 : 가로115mm * 세로305mm